# RHAMNOSE-INDUCIBLE EXPRESSION SYSTEMS

Patent number:

WO2004050877

**Publication date:** 

2004-06-17

Inventor:

KESSELER MARIA (DE); ZELINSKI THOMAS (DE);

HAUER BERNHARD (DE)

**Applicant:** 

BASF AG (DE);; KESSELER MARIA (DE);; ZELINSKI

THOMAS (DE);; HAUER BERNHARD (DE)

Classification:

- international:

C12N15/63

- european:

C12N15/70

Application number: WQ2003EP13367 20031127

Priority number(s): DE20021056381 20021202

Cited documents:

XP00900462 XP00222844

XP00227220

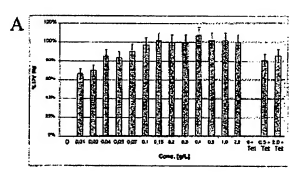
XP00227220:

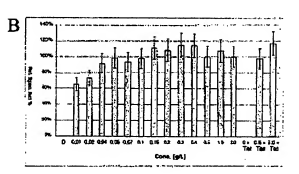
XP00227221

Report a data error hei

#### Abstract of WO2004050877

The invention relates to methods for expressing nucleic acid sequences in prokaryotic host cells. According to said methods, at least one DNA construct that can be episomally replicated in said host cells and comprises a nucleic acid sequence that is to be expressed is introduced into the host cells under the transcriptional control of an L-rhamnose-inducible promoter, said promoter being heterologous relative to said nucleic acid sequence, and expression of the nucleic acid sequence is induced by adding Rrhamnose. The inventive methods are characterized by the fact that the prokaryotic host cell used is at least deficient in an L-rhamnose isomerase.





Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



# 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 17. Juni 2004 (17.06.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/050877 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7:

C12N 15/63

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP2003/013367

(22) Internationales Anmeldedatum:

27. November 2003 (27.11.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 56 381.0

2. Dezember 2002 (02.12.2002) DE

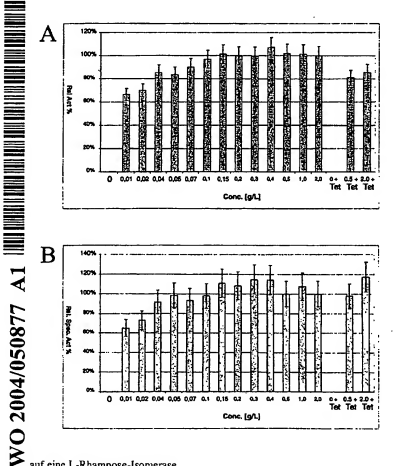
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KEßELER, Maria [DE/DE]; Max-Joseph-Str. 6, 68167 Mannheim (DE). ZELINSKI, Thomas [DE/DE]; Kirchengasse 16, 67271 Neuleiningen (DE). HAUER, Bernhard [DE/DE]: Merowingerstr.1, 67136 Fussgönheim (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 LUDWIGSHAFEN (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD,

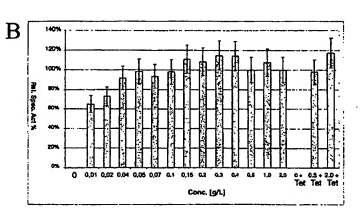
[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

### (54) Title: L-RHAMNOSE-INDUCIBLE EXPRESSION SYSTEMS

#### (54) Bezeichnung: L-RHAMNOSE-INDUZIERBARE EXPRESSIONSSYSTEME



(57) Abstract: The invention relates to methods for expressing nucleic acid sequences in prokaryotic host cells. According to said methods, at least one DNA construct that can be episomally replicated in said host cells and comprises a nucleic acid sequence that is to be expressed is introduced into the host cells under the transcriptional control of an L-rhamnose-inducible promoter, said promoter being heterologous relative to said nucleic acid sequence, and expression of the nucleic acid sequence is induced by adding R-rhamnose. The inventive methods are characterized by the fact that the prokaryotic host cell used is at least deficient in an L-rhamnose isomerase.



(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft Verfahren zur Expression von Nukleinsäuresequenzen in prokaryontischen Wirtszellen, wobei man mindestens ein in besagten Wirtszellen episomal replizierbares DNA-Konstrukt umfassend eine zu exprimierende Nukleinsäuresequenz unter transkriptioneller Kontrolle eines L-Rhamnose-induzierbaren Promotors, wobei besagter Promotor in Bezug auf besagte Nukleinsäuresequenz heterolog ist, in besagte Wirtszellen einbringt und die Expression Nukleinsäuresequenz besagter Zugabe von L-Rhamnose induziert, dadurch gekennzeichnet, dass die prokaryontische Wirtszelle zumindest defizient ist in Bezug

auf eine L-Rhamnose-Isomerase.

# WO 2004/050877 A1

MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) BestImmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF,

CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

# L-Rhamnose-induzierbare Expressionssysteme

Die vorliegende Erfindung betrifft Verfahren zur Expression von 5 Nukleinsäuresequenzen in prokaryontischen Wirtszellen, wobei man mindestens ein in besagten Wirtszellen episomal replizierbares DNA-Konstrukt umfassend eine zu exprimierende Nukleinsäuresequenz unter transkriptioneller Kontrolle eines L-Rhamnose-induzierbaren Promotors, wobei besagter Promotor in Bezug auf besagte Nuklein-10 säuresequenz heterolog ist, in besagte Wirtszellen einbringt und die Expression besagter Nukleinsäuresequenz durch Zugabe von L-Rhamnose induziert, dadurch gekennzeichnet, dass die prokaryontische Wirtszelle zumindest defizient ist in Bezug auf eine L-Rhamnose-Isomerase. Die Erfindung betrifft ferner prokaryonti-15 sche Wirtszellen, die zumindest defizient sind in Bezug auf eine L-Rhamnose-Isomerase und mindestens ein in besagter Wirtzelle replizierbares DNA-Konstrukt enthalten, welches eine zu exprimierende Nukleinsäuresequenz unter transkriptioneller Kontrolle eines durch L-Rhamnose-induzierbaren Promotors umfaßt, wobei besag-20 ter Promotor in Bezug auf besagte Nukleinsäuresequenz heterolog ist.

Die heterologe Expression von Genen ist eine ökonomische Möglichkeit, Enzyme und andere Proteine für pharmazeutische und indu-25 strielle Verwendungszwecke herzustellen. Besagte Expressionen werden nach wie vor überwiegend mit Stämmen von Escherichia coli realisiert. Zur Herstellung rekombinanter Proteine sind eine Vielzahl von Systemen bekannt, die sich unterschiedlicher Wirtsorganismen und Genexpressionskassetten bedienen. Obgleich zahl-30 reiche Systeme und Verfahren zur Expression rekombinanter Proteine in mikrobiellen Systemen beschrieben sind, basieren die Expressionssysteme für gram-negative Bakterien wie Escherichia coli auf einem sehr limitierten Repertoir bakterieller Promotoren. Am verbreitesten sind der Laktose-Promotor [lac] (Yanisch-Perron et 35 al. (1985) Gene 33: 103-109) und der Tryptophan-Promotor [trp] (Goeddel et al. (1980) Nature (London) 287: 411-416) sowie Hybridpromotoren der vorgenannten [lac und trc] (Brosius (1984) Gene 27:161-172; Amanna & Brosius (1985) Gene 40: 183-190). Weitere Beispiele sind die Promotoren PL und PR des λ-Phagen (Elvin 40 et al. (1990) Gene 37:123-126), der Phage T7-Promotor (Tabor & Richardson (1998) Proc Natl Acad Sci USA 82:1074-1078) und der Promotor der alkalischen Phosphatase [pho] (Chang et al. (1986) Gene 44:121-125).

45 Mit der heterologen Expression sind verschiedene Probleme wie beispielsweise die Toxizität des Genproduktes, zu geringe Expressionsraten oder Bildung von unlöslichen Proteinaggregaten

WO 2004/050877

("inclusion bodies") verbunden. Viele der oben beschriebenen Promotoren sind für Anwendungen ungeeignet, bei denen das zu exprimierende rekombinante Proteine eine toxische Wirkung auf den jeweiligen Wirt hat. In diesen Fällen ist eine möglichst strikte

- 5 Regulation der Expression wünschenswert. Dazu können sogenannte induzierbare Promotorsysteme eingesetzt werden, die mittels Zugabe eines Induktors oder eines anderen exogenen Stimulus (z.B. Hitze) induziert werden können. Besagte induzierbare Promotorsysteme bestehen in der Regel aus einer Promotor/Regulator-Kombina-
- 10 tion, wobei der Regulator beispielsweise ein Protein darstellt, welches in Kombination mit einem exogenen Stimulus die Transkription ausgehend von dem entsprechenden Promotor induziert. Beispielhaft zu nennen ist die Kombination eines Promotors mit einem Repressor wie z.B. dem lac-Repressor (Studier FW et al. (1990)
- 15 Methods in Enzymol 185:60-89; Dubendorff JW & Studier FW (1991) J Mol Biol 219:45-59). Die reprimierende Wirkung dieses Repressor kann durch Zugabe eines natürlichen Induktors (z.B. Laktose) oder eines künstlichen Induktors (z.B. Isopropyl-β-D-thiogalactopyranosid; IPTG) aufgehoben und die Expression so initiiert werden.
- 20 IPTG kann im Gegensatz zu Laktose nicht verstoffwechselt werden und gewährt so eine langanhaltende Induktion. Ein weiteres Beispiele für diese induzierbaren Promotoren ist der durch Arabinose induzierbare arab Promotor (US 5,028,530; Guzman LM et al. (1995) J Bacteriol 177:4121-4130).

25

IPTG und andere synthetische Induktoren sind sehr teuer und wirken sich teilweise nachteilig auf das Wachstum der Organismen aus, was eine Anwendung im großindustriellen Maßstab unrentabel macht.

30

- Physiologische Induktoren wie Aminosäuren (z.B. Tryptophan) und Zucker (Arabinose) sind in der Regel zwar billiger, werden aber vom Organismus verstoffwechselt, so dass sie in einer Zellanzucht, insbesondere bei Hochdichtezellfermentationen, in erheblichen Mengen hinzugefügt und/oder nachträglich zudosiert werden müssen. Außerdem können Metaboliten dieser Verbindungen auch schädlich für die weitere Anzucht sein, z.B. bei der Entstehung von Acetat aus Zuckern.
- 40 WO 01/73082 beschreibt ein Verfahren zur Expression rekombinanter Proteine unter Kontrolle des induzierbaren araß Promotors in einem E.coli Wirtsorganismus, der eine Defizienz für den aktiven Transport des Induktors Arabinose aufweist. Als Vorteil wird hier geltend gemacht, dass kein aktiver Transport sondern lediglich
- 45 passiver Transport (durch Diffusion) stattfinden kann. Dadurch kann die intrazellulare Arabinose-Konzentration und somit auch die Expressionsinduktion besser kontrolliert werden. In einigen

ø

der aufgeführten Beispiele wird ein E.coli Stamm (E104) eingesetzt, der eine Defizienz in den Arabinose-metaboliserenden Enzymen Ribulokinase (AraB) und L-Ribulose-5-phosphat-4-Epimerase
(AraD) aufweist. Gemäß den Expressionsdaten hat diese Defizienz
5 jedoch keine wesentliche Auswirkung auf die Expressionshöhen. Das
Arabinose-induzierbare System hat verschiedene Nachteile:

- a) Arabinose hat bereits ab Konzentrationen von größer 0,1 mM einen wachstumshemmenden Effekt auf die Bakterienkultur, der auch mit dem in WO 01/73082 beschriebenen Verfahren nur bedingt kompensiert werden kann (vgl. Tabelle 4, WO 01/73082).
- b) Der Arabinose-induzierbare Promotor ist in Abwesenheit von Arabinose nicht gänzlich inaktiv, sondern besitzt eine recht hohe Basisaktivität (vgl. Tabelle 5, WO 01/73082).
  - c) Die Qualität der exprimierten rekombinanten Proteine ist abhängig von der Zelldichte und nimmt mit zunehmenden Zelldichten ab (De Lisa MP et al. (1999) Biotechnol Bioeng 65:54-64).

Beschrieben ist der Escherichia coli Stamm JB1204 (CGSC6999, Bulawa & Raetz (1984) J Biol Chem 259:11257-11264), der die Transposoninsertion "rha-14::Tn10" aufweist, wobei zur Sequenz oder Funktion von "rha-14" keine genaueren Angaben gemacht 25 werden.

Die Ausnahme und Verstoffwechslung von L-Rhamnose in Bakterien wie E.coli ist beschrieben. L-Rhamnose wird über ein aktives Transportsystem (RhaT) in die Zellen aufgenommen, mit einer Iso-30 merase (RhaA) in L-Rhamnulose überführt, die dann weiter durch die Rhamnulose-1-Phosphatase (RhaB) phosphoryliert und durch eine Aldolase (RhaD) zu Dihydroxyacetonphosphat und Lactaldehyd hydrolysiert wird. Die Gene rhaBAD bilden ein Operon und werden mit Hilfe des sogenannten rhaPBAD-Promotors transkribiert. Das Rhamno-35 sesystems zeichnet sich gegenüber anderen Systemen dadurch aus, dass zwei Aktivatoren RhaS und RhaR zur Regulation erforderlich sind. Beide bilden eine Transkriptionseinheit und werden entgegengesetzt zu rhaBAD transkribiert. In Anwesentheit von L-Rhamnose bindet RhaR an den rhaPRS-Promotor und initiiert seine eigene 40 Expression als auch die RhaS-Expression. RhaS wiederum bindet nach Aktivierung durch L-Rhamnose als Effektor an den rhaPBAD-Promotor und den separaten rhaP<sub>T</sub>-Promotor des rhaT-Gens und aktiviert die Transkription der Strukturgene (Moralejo P et al. (1993) J Bacteriol175:5585-5594; Tobin JF et al. (1990) J Mol Biol 45 211:1-4; Chen YM et al. (1987) J Bacteriol 169:3712-3719; Egan SM

et al. (1993) J Mol Biol 243:87-98). Die Kombination zweier Aktivatoren bedingt eine ungewöhnlich strikte Expressionskontrolle

ō

durch den rhaP<sub>BAD</sub>-Promotor. Ein Vergleich des Arabinose-induzierbaren araB-Promotors und des Rhamnose-induzierbaren rhaP<sub>BAD</sub>-Promotor zeigt, dass letzterer wesentlich strikter reguliert ist und in Abwesentheit des Induktors Rhamnose quasi einen Null-Phänotyp 5 repräsentiert (Haldimann A et al. (1998) J Bacteriol 180(5):1277-1286).

WO 01/32890 beschreibt die Herstellung von L-Pantolacton-Hydrolase mit Escherichia coli TG1 pDHE681 bzw. Derivaten, wobei

10 L-Rhamnose als Induktor für die Genexpression des Enzyms eingesetzt wird. Da L-Rhamnose von E. coli gut verstoffwechselt wird, muß die umgesetzte L-Rhamnose durch Zufütterung nachgeführt werden. Dies bedeutet einen erheblichen experimentellen Aufwand und erhöht die Kosten für das Anzuchtmedium.

Beschrieben sind ferner Expressionssysteme zur Fermentation unter hohen Zelldichten unter Verwendung des L-Rhamnose-induzierbaren rhaBAD-Promotors und eines E.coli Stamm, der eine gezielt-eingeführte Defizienz in der L-Rhamnulosekinase (rhaB) aufweist

20 (Stumpp T et al. (2000) Biospectrum 6(1):33-36; Wilms B et al. (2001) Biotechnol Bioeng 73(2): 95-103). RhaB wurde hier bewußt ausgewählt, da es der erste irreversible Schritt der Metabolisierung von L-Rhamnose ist (vgl. Wilms B et al. (2001) Biotechnol Bioeng 73(2) S.98, linke Spalte, Z.4-8). Eine optimale Induktion

25 kann in diesen System mit L-Rhamnose-Konzentrationen von 2 g/L erreicht werden (vgl. Wilms B et al. (2001) Biotechnol Bioeng 73(2) S.102, linke Spalte, 2. Absatz Z.1-4). Diese Konzentrationen sind immer noch sehr hoch. Bei einem durchschnittlichen Preis von ca. 100 €/kg L-Rhamnose würden bei einem 10 m³ Fermenter noch 30 Kosten von 2000 € nur für die L-Rhamnose anfallen.

Beschrieben sind ferner eng-regulierte Rhamnose-induzierbare Expressionsysteme, bei denen mittels homologer Rekombination das hinter dem endogenen rhaPBAD-Promotor lokalisierte Rhamnose-Operon 35 (BAD) gegen das PhoB-Gen (Transkriptionsaktivator) ausgetauscht wurde (Haldimann A et al. (1998) J Bacteriol 180(5):1277-1286). Das hier beschriebene System ist zwar gut geeignet, um Regulatorstudien zu betreiben, da eine sehr enge Regulation gewährleistet ist. Es ist jedoch zur Überexpression - insbesondere unter hochdichten Zellkulturbedingungen - wenig geeignet, da - aufgrund des Austausches des chromosomalen Rhamnose-Operons - jeweils nur eine Kopie der rhaPBAD-Promotor gesteuerten Expressionskassette eingebracht werden kann. Ferner ist der Austausch von Genen mittels homologer Rekombination aufwendig und erfordert eine mühsame

5

nismen. Dies macht das beschriebene Verfahren untauglich für den Routineeinsatz.

Es stellte sich die Aufgabe, ein verbessertes Verfahren für die 5 Expression von Nukleinsäuren – und bevorzugt rekombinanten Proteinen – bereitzustellen, was mit geringen L-Rhamnose-Mengen hohe Expressionspiegel ergibt. Diese Aufgabe wird durch die vorliegende Erfindung gelöst.

- 10 Ein erster Gegenstand der Erfindung betrifft Verfahren zur Expression von Nukleinsäuresequenzen in prokaryontischen Wirtszellen, wobei man
- a) mindestens ein in besagten Wirtszellen episomal replizier15 bares, DNA-Konstrukt umfassend eine zu exprimierende Nukleinsäuresequenz unter transkriptioneller Kontrolle eines L-Rhamnose-induzierbaren Promotors, wobei besagter Promotor in Bezug auf besagte Nukleinsäuresequenz heterolog ist, in besagte
  Wirtzellen einbringt und

20

o

- b) prokaryontischen Wirtszellen selektioniert, welche besagtes DNA-Konstrukt in episomaler Form enthalten und
- c) die Expression besagter Nukleinsäuresequenz durch Zugabe von
   L-Rhamnose zu einer Kultur besagter selektionierter Wirtzellen induziert,

dadurch gekennzeichnet, dass die prokaryontische Wirtszelle zumindest defizient ist in Bezug auf L-Rhamnose-Isomerase.

30

In einer bevorzugten Ausführungsform bedingt die Expression der zu exprimierenden Nukleinsäuresequenz die Produktion eines durch besagte Nukleinsäuresequenz kodierten Proteins, so dass das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung rekombinanter Proteine 35 eingesetzt werden kann.

In einer weiterhin bevorzugten Ausführungsform kann eine zusätzliche Defizienz in einem oder mehreren weiteren L-Rhamnose-metabolisierenden bzw. transportierenden Proteinen vorliegen.

40

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft eine prokaryontische Wirtszelle, die zumindest defizient ist in Bezug auf L-Rhamnose-Isomerase und mindestens ein in besagter Wirtzelle replizierbares DNA-Konstrukt enthält, welches eine zu exprimierende 45 Nukleinsäuresequenz unter transkriptioneller Kontrolle eines O

durch L-Rhamnose-induzierbaren Promotors umfaßt, wobei besagter Promotor in Bezug auf besagte Nukleinsäuresequenz heterolog ist.

In einer bevorzugten Ausführungsform kann die erfindungsgemäße 5 prokaryontische Wirtszelle eine zusätzliche Defizienz in einem oder mehreren weiteren L-Rhamnose-metabolisierenden bzw. transportierenden Proteinen vorliegen.

Ausserdem betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung 10 von Herstellung von rekombinanten Proteinen, Enzymen und anderen Feinchemikalien wie beispielweise chiraler Carbonsäuren unter Einsatz einer der erfindungsgemäßen prokaryontischen Wirtszellen oder einer Präparationen derselben.

#### 15 Das erfindunsggemäße Verfahren hat verschiedene Vorteile:

- Es ist einfach anzuwenden, da ausgehend von einem Wirtsstamm durch einfache Transformation der entsprechende Expressionsstamm generiert werden kann, ohne dass eine Insertion mittels
- homologer Rekombination in das Genom (wie bei Haldimann A et al. (1998) J Bacteriol 180(5):1277-1286) und eine aufwendige Selektion korrekt modifizierter Organismen erforderlich wäre.
- 25 2. Die im Rahmen der Erfindung zur Verfügung gestellten Expressionskassetten und -vektoren sind leicht handhabbar. Der beispielhaft eingesetzte rhaP<sub>BAD</sub>-Promotor hat eine Länge von lediglich 123 Basenpaaren.
- 30 3. Da L-Rhamnose, insbesondere bei C-Quellen-limitierten Fermentationen, von E.coli verstoffwechselt wird, entsteht bei Standardverfahren ein hoher Verbrauch von L-Rhamnose (Zufütterung) und damit hohe Mediumskosten. Durch den niedrigen L-Rhamnose-Bedarf des erfindungsgemäßen Verfahrens (<1 % im
- Vergleich zu L-Rhamnose-metabolisierenden Stämmen) werden die Kosten für das Fermentationsmedium und damit die Biokatalysator-Herstellung erheblich gesenkt. Durch die Bereitstellung des erfindungsgemäßen Verfahrens, ist die Herstellung rekombinanter Proteine (z.B. Nitrilase, L-Pantolacton-Hydrolase)
- durch Hochdichtezell-Fermentation (z.B. der bereitgestellten E.coli-TG10-Stämme) ohne laufende Rhamnose-Zufütterung möglich.
- 4. Die Regulation des beschriebenen Systems erwies sich als außergewöhnlich dicht und ergab bereits bei sehr geringen Konzentrationen des Induktors L-Rhamnose von bis zu 0,05 g/l nach wie vor die maximale Induktion, während bei Abwesenheit

WO 2004/050877

PCT/EP2003/013367

7

des Induktors keinerlei Promotoraktivität detektiert werden konnte. Damit eignet sich das System auch hervorragend für die Expresssion potentiell toxischer Proteine und ermöglicht eine kostengünstige Produktion insbesondere unter industriellen Bedingungen, da nur geringe L-Rhamnose-Konzentrationen erforderlich sind.

"Prokaryontische Wirtzelle" oder "prokaryontischer Wirtsorganismus" meint im Rahmen dieser Erfindung gram-positive oder gram10 negative Bakterien, insbesondere solche gram-positive oder gramnegative Bakterien, die natürlicherweise in der Lage sind L-Rhamnose als Kohlenstoffquelle zu metabolisieren. L-Rhamnose kann von
den meisten prokaryotischen Organismen als Kohlenstoffquelle
genutzt werden.

15

5

Bevorzugt meint prokaryontische Wirtzelle oder prokaryontischer Wirtsorganismus alle Gattungen und Arten der Enterobacteriaceae und der Familien der Actinomycetales, ganz besonders bevorzugt die Enterobacteriaceae Arten Escherichia, Serratia, Proteus, Enterobacter, Klebsiella, Salmonella, Shigella, Edwardsielle, Citrobacter, Morganella, Providencia und Yersinia.

Ferner bevorzugt sind die Arten Pseudomonas, Burkholderia, Nocardia, Acetobacter, Gluconobacter, Corynebacterium, Brevibacterium, 25 Bacillus, Clostridium, Cyanobacter, Staphylococcus, Aerobacter, Alcaligenes, Rhodococcus und Penicillium.

Am meisten bevorzugt sind Escherichia Arten, insbesondere Escherichia coli.

30

"L-Rhamnose-induzierbaren Promotor" meint allgemein all solche Promotoren die in Gegenwart von L-Rhamnose eine höhere Expressionsaktivität aufweisen, als in Abwesenheit von L-Rhamnose. Die Expression ist in Gegenwart von L-Rhamnose mindestens doppelt so 35 hoch, bevorzugt mindestens fünfmal so hoch, ganz besonders bevorzugt mindestens zehnmal so hoch, am meisten bevorzugt mindestens einhundertmal so hoch wie in Abwesenheit von L-Rhamnose. Bevorzugt werden im Rahmen der Ermittlung der Expressionshöhe solche Nukleinsäuresequenzen in funktioneller Verknüpfung mit dem zu 40 prüfenden Promotor eingesetzt, die für leicht quantifizierbare Proteine kodieren. Ganz besonders bevorzugt sind dabei Reporterproteine (Schenborn E, Groskreutz D (1999) Mol Biotechnol 13(1): 29-44) wie "green fluorescence protein" (GFP) (Chui WL et al. (1996) Curr Biol 6:325-330; Leffel SM et al.(1997) Biotechniques 45 23(5):912-8), Chloramphenicoltransferase, Luziferase et al. (1992) Plant Mol Biol Rep 10:324-414), ß-Glucuronidase oder  $\beta$ -Galactosidase.

Dabei kann die Konzentration von L-Rhamnose in dem Medium allgemein in einem Bereich von ungefähr 0,0001 g/l bis ungefähr 5 50 g/l, bevorzugt 0,001 g/l bis 5 g/l, besonders bevorzugt 0,01 g/l bis 0,5 g/l liegen.

Insbesondere bevorzugt ist der rhaP<sub>BAD</sub>-Promotor aus dem L-Rhamnose-Operon rhaBAD in E. coli (Egan & Schleif (1994) J Mol Biol
10 243:821-829), sowie seine funktionellen Äquivalente aus anderen
prokaryontischen Organismen, insbesondere Organismen der Enterobacteriaceae Familie.

Ganz besonders bevorzugt sind Promotoren, die mindestens ein 15 RhaS-Bindeelement gemäß SEQ ID NO: 5 oder ein funktionelles Äquivalent desselben als auch ein funktionell äquivalentes Fragment der vorgenannten enthalten.

Insbesondere bevorzugt sind Promotoren die eine Sequenz gemäß SEQ ID NO: 2, 3 oder 4 enthalten sowie funktionelle Äquivalente derselben als auch funktionell äquivalente Fragmente der vorgenannten.

Funktionelle Äquivalente zu einem Promotor umfassend eine Sequenz gemäß SEQ ID NO: 2, 3, 4 oder 5 umfassen bevorzugt solche Promotoren, die

- a) im wesentlichen die gleiche Promotoraktivität wie der Promotor umfassend eine Sequenz gemäß SEQ ID NO: 2, 3, 4 oder 5
   aufweisen und
- b) eine Homologie von mindestens 50 %, bevorzugt 70 %, vorzugsweise mindestens 80 %, besonders bevorzugt mindestens 90 %,
  ganz besonders bevorzugt mindestens 95 %, am meisten bevorzugt 99% zu der Sequenz des besagten Promotors aufweisen, wobei sich die Homologie über eine Länge von von mindestens
  30 Basenpaaren, bevorzugt mindestens 50 Basenpaaren, besonders bevorzugt von mindestens 100 Basenpaaren erstreckt.
- Funktionelle Äquivalente zu einem Promotor umfassend eine Sequenz gemäß SEQ ID NO: 2, 3, 4 oder 5 meint insbesondere natürliche oder künstliche Mutationen des besagten Promotors sowie homologe Sequenzen und funktionell äquivalente Sequenzen aus anderen Organismen, bevorzugt aus anderen prokaryontischen Organismen, insbesondere Organismen der Enterobacteriaceae Familie, die im wesent-

lichen die gleiche Promotoraktivität wie der besagte Promotor aufweisen.

"Im wesentlichen die gleiche Promotoraktivität" meint die Indu-5 zierbarkeit der Expressionsaktivität durch L-Rhamnose nach der oben gegebenen allgemeinen Definition für L-Rhamnose-induzierbaren Promotoren.

Wie oben beschrieben, bindet das RhaR-Protein in Anwesenheit von

10 L-Rhamnose an den rhaP<sub>RS</sub>-Promotor und initiiert seine eigene Expression als auch die RhaS-Expression. RhaS wiederum bindet mit L-Rhamnose als Effektor an den rhaP<sub>BAD</sub>-Promotor und aktiviert dann den rhaP<sub>BAD</sub>-Promotor und somit die Transkription der durch besagten Promotor regulierten Nukleinsäuresequenzen. Dieser vorge
15 schaltete Regulationsapperat – bestehend aus RhaR, RhaS und dem rhaP<sub>RS</sub>-Promotor – können durch den prokaryotischen Wirtsorganismus natürlicherweise bereitgestellt, durch gentechnische Verfahren in dessen Genom insertiert oder aber mittels des im Rahmen der Erfindung eingesetzten DNA-Konstruktes zur Verfügung gestellt werden. Eine in diesem Zusammenhang geeignete Promotorkassette ist die durch SEQ ID NO: 1 beschriebene Sequenz.

Sollte die für die Induktion in die Zelle erforderliche L-Rhamnose Aufnahme nicht ausreichen, kann es vorteilhaft sein in Orga25 nismen, die bespielsweise natürlicherweise keinen L-RhamnoseTransporter exprimieren, diesen transgen zur Expression zu bringen. Bisherige Erfahrungen zeigen jedoch das der aktive Rhamnosetransport keine limitierende Größe für die Effizienz des erfindungsgemößen Expressionssystems darstellen sollte.

30

"L-Rhamnose-Isomerase" meint allgemein all solche Proteine, die befähigt sind, L-Rhamnose in eine andere Hexose zu konvertieren. Bevorzugt meint L-Rhamnose-Isomerase, solche Proteine, die befähigt sind L-Rhamnose in L-Rhamnulose zu überführen (EC 5.3.1.14).

35 Besonders bevorzugt ist das RhaA-Gen aus Organismen der Enterobacteriaceae Familie, insbesondere E.coli. Am meisten bevorzugt meint L-Rhamnose-Isomerase das Protein gemäß SEQ ID NO: 9, sowie homologe Sequenzen aus anderen Organismen, bevorzugt aus anderen prokaryontischen Organismen.

40

Funktionelle Äquivalente zu der L-Rhamnose-Isomerase gemäß SEQ ID NO: 9 umfasst bevorzugt solche Sequenzen die

a) im wesentlichen die gleiche Enzymaktivität wie die L-Rham-45 nose-Isomerase gemäß SEQ ID NO: 9 aufweisen und

10

b) die eine Homologie aufweisen von mindestens 50 %, bevorzugt 70 %, vorzugsweise mindestens 80 %, besonders bevorzugt mindestens 90 %, ganz besonders bevorzugt mindestens 95 %, am meisten bevorzugt 99% zu der Sequenz der L-Rhamnose-Isomerase gemäß SEQ ID NO: 9, wobei sich die Homologie über eine Länge von von mindestens 30 Aminosäuren, bevorzugt mindestens 50 Aminosäuren, besonders bevorzugt von mindestens 100 Aminosäuren, ganz besonders bevorzugt von mindestens 200 Aminosäuren, am meisten ebvorzugt über die gesamte Länge des Proteins erstreckt.

Neben der L-Rhamnose-Isomerase können noch weitere Defizienzen in Bezug auf Gene vorliegen, die eine Funktion der L-Rhamnose-Metaboliserung haben. Insbesondere seien hierbei zu nennen Defizienz der Rhamnulose-1-Phosphatase/Kinase (z.B. RhaB; beispiels-weise beschrieben durch SEQ ID NO: 11), eine Defizienz der Rhamnulophosphat-Aldolase (z.B. RhaD; beispielsweise beschrieben durch SEQ ID NO: 13) oder eine Defizienz in mindestens einem die Expression vorgenannter Proteine kontrollierenden regulatorischen 20 Element (wie z.B. Promotor, Regulator o.ä.).

Unter Umständenkann es ferner vorteilhaft sein eine Defizienz in einem aktiven Rhamnose-Transportsystem (z.B. RhaT; beispielsweise beschrieben durch SEQ ID NO: 19) zu erzeugen.

25

"Defizienz" meint in Bezug auf eine L-Rhamnose-Isomerase oder ein anderes Enzym der L-Rhamnose-Aufnahme/Metabolisierung die im wesentlichen vollständige, auf unterschiedliche zellbiologische Mechanismen beruhende Unterbindung oder Blockierung der Expres30 sion des entsprechenden Zielgens oder der von ihm abgeleiteten mRNA und/oder des dadurch kodierten Proteinproduktes oder die Veränderung der Proteinsequenz des Genproduktes in einer Weise, das dessen Funktion und/oder Aktivität im wesentlichen unterbunden oder so geändert ist, dass L-Rhamnose im wesentlichen nicht mehr umgesetzt werden kann.

Eine Unterbindung oder Blockierung im Sinne der Erfindung umfasst insbesondere die mengenmässige Verringerung einer vom Zielgen exprimierten mRNA und/oder des dadurch kodierten Proteinproduktes 40 bis hin zu einem im wesentlichen vollständigen Fehlen derselben. Dabei wird die Expression einer bestimmten mRNA und/oder des dadurch kodierten Proteinproduktes in einer Zelle oder einem Organismus im Vergleich zu der selben Zelle oder Organismus, die dem Verfahren nicht unterworfen wurden, bevorzugt um mehr als 50 %, 45 besonders bevorzugt um mehr als 80%, ganz besonders bevorzugt um mehr als 90 %, am meisten bevorzugt mehr als 95 % vermindert.

11

Ganz besonders bevorzugt meint Verminderung die vollständige Inaktivierung eines endogenen Gens ("knockout"-Mutation).

Eine Unterbindung oder Blockierung kann auf unterschiedlichen

5 Mechanismen beruhen. Bevorzugt beruht die Unterbindung oder Blokkierung auf einer Mutation in dem entsprechenden Zielgen, wobei die Mutation in einer Substitution, Deletion und/oder Addition eines oder mehrerer Nukleotide bestehen kann. Besonders bevorzugt ist eine Unterbindung oder Blockierung mittels Transposon unterstützter Mutagenese oder mittels gezieltem Knock-out.

Die Verminderung kann durch dem Fachmann geläufigen Verfahren ermittelt werden. So kann die Verminderung der Proteinmenge beispielsweise durch immunologischen Nachweis des Proteins bestimmt 15 werden. Weiterhin können biochemische Techniken wie Northern-Hybridisierung, "nuclease protection assay", Reverse Transkription (quantitative RT-PCR), ELISA ("enzyme linked immunosorbent assay"), Western-Blotting, Radioimmunoassay (RIA) oder andere Immunoassays sowie "fluorescence activated cell analysis" (FACS) eingesetzt werden. Je nach Art des verminderten Proteinproduktes kann auch dessen Aktivität oder der Einfluss auf den Phänotyp des Organismus oder der Zelle ermittelt werden.

"Proteinmenge" meinte die Menge eines bestimmten Polypeptides in 25 einem Organismus, einem Gewebe, einer Zelle oder einem Zellkompartiment.

"Verminderung" der Proteinmenge meint die Verminderung der Menge eines bestimmten Polypeptides in einem Organismus, einem Gewebe, 30 einer Zelle oder einem Zellkompartiment im Vergleich zu dem Wildtyp derselben Gattung und Art auf den dieses Verfahren nicht angewendet wurde, unter ansonst gleichen Rahmenbedingungen (wie beispielsweise Kulturbedingungen, Alter, Nährstoffzufuhr etc.). Die Verminderung beträgt dabei mindestens 50 %, bevorzugt mindesten

12

Die Verminderung der L-Rhamnose-Isomerase Aktivität kann insbesondere mittels enzymatischer Testsysteme bestimmt werden. Entsprechende Testsysteme sind dem Fachmann bekannt (Bhuiyan SH et al. (1997) J Ferment Bioeng 84(4):319-323).

5

"In prokaryontischen Wirtszellen episomal replizierbares DNA-Konstrukt" meint all solche DNA-Konstrukte, welche unterschieden sind von der chromosomalen DNA der besagten Wirtszelle und parallel zu dieser in der besagten Wirtszelle existieren und befähigt 10 sind in besagter Wirtzelle unter Verwendung zelleigener oder anderer (beispielsweise über das DNA-Konstrukt selber kodierter) Replikationsmechanismen zu replizieren. Das DNA-Konstrukt kann eine einzel- oder doppelsträngige DNA-Struktur darstellen. Bevorzugt hat das DNA-Konstrukt zumindest zeitweise (d.h. zu einem 15 Zeitpunkt seines Replikationszyklus) eine doppelsträngige DNA-Struktur.

Bevorzugt liegen die besagten episomal replizierbaren DNA-Konstrukte in einer Kopienzahl von mindestens 1, bevorzugt minde-20 stens 5, besonders bevorzugt mindestens 10 in einer Wirtszelle vor.

"Selektion prokaryontischer Wirtszellen, welche besagtes DNA-Konstrukt in episomaler Form enthalten" meint die Auswahl von Wirtzellen, die besagtes DNA-Konstrukt in episomaler Form enthalten. Die Auswahl kann beispielsweise unter Verwendung eines der unten beschriebenen Selektionsmarker realisiert werden. Bevorzugt insertiert das DNA-Konstrukt nicht in die chromosomale DNA der Wirtzelle. Dies kann beispielsweise dadurch verhindert werden, dass das DNA-Konstrukt keine Sequenzen aufweist, die über einen längeren Bereich identisch zu chromosomalen Sequenzen der Wirtzelle sind.

Bevorzugt haben besagte episomal replizierbaren DNA-Konstrukte 35 eine Größe/Länge von maximal 100.000 Basen bzw. Basenpaaren, besonders bevorzugt maximal 50.000 Basen bzw. Basenpaaren, ganz besonders bevorzugt 10.000 Basen bzw. Basenpaaren (die Angabe Basen bzw. basenpaaren richtet sich danach, ob das DNA-Konstrukt eine einzel- oder doppelsträngige DNA-Struktur darstellt).

40

Bevorzugt handelt es sich bei dem DNA-Konstrukt um einen Vektor. Vektoren können beispielhaft Plasmide, Cosmide, Phagen, Viren, Retroviren oder auch Agrobacterien sein. Bevorzugt ist der Vektor eine zirkuläres Plasmid, das die zu exprimierende Nukleinsäurese45 quenz in rekombinanter Form umfasst und zu autonomer Replikation in der prokaryotischen Wirtzelle befähigt ist. Vektor kann im Rahmen dieser Erfindung auch als rekombinanter Vektor oder rekom-

binanter Expressionsvektor bezeichnet werden. Verschiedene Sequenzen, die die Replikation von DNA in Prokaryonten erlauben sind dem Fachmann bekannt. Beispielhaft seien genannt ORI (origin of DNA replication), der pBR322 ori oder der P15A ori (Sambrook et al.: Molecular Cloning. A Laboratory Manual, 2nd ed. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY, 1989).

Entsprechend geeignete Replikationsursprünge, die eine geringe Kopienzahl gewährleisten ("Low-Copy") können aus BAC (Bacterial 10 artificial chromosoms), F-Plasmiden, Cosmiden wie z.B. pWE15 isoliert werden. Entsprechend geeignete Replikationsursprünge, die eine mittlere Kopienzahl gewährleisten ("Medium-Copy") können z.B. aus pBR322 (Lin-Chao S, Bremer H, Mol Gen Genet 1986 203(1): 143-149) und Derivate wie der pJOE-Serie, pKK223-3, pOE30, pOE40 15 oder Plsamiden mit einem R1 Ursprung wie pRSF1010 und Derivate wie z.B. pML122, p15A, pSC101 isoliert werden. Entsprechend geeignete Replikationsursprünge, die eine hohe Kopienzahl gewährleisten ("High-Copy") können z.B. aus Phagemiden wie pBluescript II SK/KS+/-, pGEM etc. isoliert werden. Die jeweils in einer Zelle 20 vorliegende Kopienzahl wird zum Teil durch den sogenannten Replikationsursprung (auch Replikon genannt) bestimmt. Plasmide der pBR322 Serien enthalten den ColE1 Replikationsursprung aus pMB1. Dieser ist relativ streng kontrolliert und resultiert in einer Kopienzahl von ca. 25 pro Zelle. Plasmide der pUC umfassen 25 eine mutierte ColE1 Version und können in 200 bis 700 Plasmidkopien pro Zelle vorliegen. Einige Plasmide umfassen den p15a Replikationsursprung, der in einer geringen Kopienzahl resultiert.

## 30 Als Vektoren seinen beispielhaft zu nennen:

- a) in E.coli sind bevorzugt pQE70, pQE60 und pQE-9 (QIAGEN, Inc.); pBluescript Vektoren, Phagescript Vektoren, pNH8A, pNH16a, pNH18A, pNH46A (Stratagene Cloning Systems, Inc.);
   35 ptrc99a, pKK223-3, pKK233-3, pDR540, pRIT5 (Pharmacia Biotech, Inc.); pLG338, pACYC184, pBR322, pUC18, pUC19, pKC30, pRep4, pHS1, pHS2, pPLc236, pMBL24, pLG200, pUR290, pIN-III<sup>113</sup>-B1, \(\lambda\gamma\)t11 oder pBdCI,
- 40 b) in Streptomyces sind bevorzugt pIJ101, pIJ364, pIJ702 oder pIJ361,
  - c) in Bacillus sind bevorzugt pUB110, pC194 oder pBD214,
- 45 d) in Corynebacterium pSA77 oder pAJ667,

14

oder Derivate der vorstehend genannten Plasmide. Die genannten Plasmide stellen eine kleine Auswahl der möglichen Plasmide dar. Weitere Plasmide sind dem Fachmann wohl bekannt und können beispielsweise aus dem Buch Cloning Vektors (Eds. Pouwels P. H. 5 et al. Elsevier, Amsterdam-New York-Oxford, 1985, ISBN 0 444 904018) entnommen werden.

"Transformation" oder "transformiert" meint die Einführung genetischen Materials wie beispielsweise eines Vektors (z.B. ein 10 Plasmid) in eine prokaryotische Wirtzelle. Dazu stehen dem Fachmann verschiedene weiter unten im Detail beschriebene Verfahren zu Verfügung. Eine prokaryotische Wirtzelle, in die besagtes genetisches Material eingeführt wurde, als auch die aus dieser Zelle resultierenden "Nachkommen" und Kolonien, die besagtes genetisches Material umfassen, werden als "Transformanten" bezeichnet.

"Transduktion" oder "transduziert" meint die Einführung genetischen Materials in eine prokaryotische Wirtzelle ausgehend von

20 dem genetischen Material eines Bakteriophagen. Eine prokaryotische Wirtzelle, in die besagtes genetisches Material eingeführt
wurde, als auch die aus dieser Zelle resultierenden "Nachkommen"
und Kolonien, die besagtes genetisches Material umfassen, werden
als "Transduktanten" bezeichnet.

25

"Rekombinantes Protein" meint jedes Proteinprodukt, dass ausgehend von der zu exprimierenden Nukleinsäureseugnz unter funktioneller Kontrolle des L-Rhamnose-induzierbaren Promotors exprimiert werden kann und schließt Peptide, Polypeptide, Proteine,

30 Oligoproteine und/oder Fusionsproteine ein. Bevorzugt meint "rekombinantes Protein" ein Protein mikrobiellen, bakteriellen, tierischen oder pflanzlichen Ursprungs.

"Fusionsproteine" meint eine Fusion aus dem gewünschten Protein 35 und Leitsequenzen die eine Expression in bestimmten Kompartimenten (z.B. Periplasma oder Cytoplasma) der Wirtzelle oder in das umgebende Medium ermöglichen. Beispielhaft sei die pelB Leitsequenz zu nennen (US 5,576,195; US 5,846,818).

40 "Expressionskassette" meint jeweils die Kombination eines Promotors mit mindestens einer unter dessen Kontrolle transkribierbaren Nukleinsäuresequenz.

"Heterolog" meint in Bezug auf das Verhältnis des L-Rhamnose-45 induzierbaren Promotors und der unter Kontrolle besagten Promotors zu exprimierenden Nukleinsäuresequenz, bzw. eine Expressionskassette oder einen Expressionsvektor alle solche durch gen-

15

technische Methoden zustande gekommene Konstruktionen, in denen entweder

- a) mindestens eine der zu exprimierenden Nukleinsäuresequenzen,
   5 oder
  - b) mindestens einer der L-Rhamnose-induzierbaren Promotoren, der die Expression besagter zu exprimierender Nukleinsäuresequenz steuert, oder

10

c) (a) und (b)

sich nicht in ihrer natürlichen, genetischen Umgebung (beispielsweise an ihrem natürlichen chromosomalen Locus) befinden oder

durch gentechnische Methoden modifiziert wurden, wobei die Modifikation beispielhaft Substitutionen, Additionen, Deletionen,
Inversion oder Insertionen eines oder mehrerer Nukleotidreste umfassen kann.

- Im erfindungsgemäßen Verfahren werden die erfindungsgemäßen prokaryontischen Wirtszellen in einem Medium, dass das Wachstum dieser Organismen ermöglicht, angezüchtet. Dieses Medium kann ein synthetisches oder ein natürliches Medium sein. Je nach Organismus werden dem Fachmann bekannte Medien verwendet. Für das Wachstum der Mikroorganismen enthalten die verwendeten Medien eine Kohlenstoffquelle, eine Stickstoffquelle, anorganische Salze und gegebenenfalls geringe Mengen an Vitamine und Spurenelemente.
- Vorteilhafte Kohlenstoffquellen sind beispielsweise Polyole wie Glycerin, Zucker wie Mono-, Di- oder Polysaccharide wie Glucose, Fructose, Mannose, Xylose, Galactose, Ribose, Sorbose, Ribulose, Laktose, Maltose, Saccharose, Raffinose, Stärke oder Cellulose, komplexe Zuckerquellen wie Melasse, Zuckerphosphate wie Fructose-1,6-bisphosphat, Zuckeralkohole wie Mannit, Alkohole wie Methanol oder Ethanol, Carbonsäuren wie Citronensäure, Milchsäure oder Essigsäure, Fette wie Sojaöl oder Rapsöl, Aminosäuren wie ein Aminosäurengemisch beispielsweise sog. Casamino acids (Difco) oder einzelne Aminosäuren wie Glyzin oder Asparaginsäure oder Aminozucker, die letztgenannten können auch gleichzeitig als Stickstoffquelle verwendet werden. Besonders bevorzugt sind Polyole, insbesondere Glycerin.

Bevorzugt sollte das eingesetzte Medium als Basismedium keine L-Rhamnose enthalten, um eine möglichst dichte Regulation der Expression zu gewährleisten. Die L-Rhamnose wird dann im Bedarfsfall, zum gewünschten Zeitpunkt oder Zelldichte in der jeweils

16

gewünschten Konzentration zugefügt.

Vorteilhafte Stickstoffquellen sind organische oder anorganische Stickstoffverbindungen oder Materialien, die diese Verbindungen 5 enthalten. Beispiele sind Ammoniumsalze wie NH4Cl oder (NH4)2SO4, Nitrate, Harnstoff, oder komplexe Stickstoffquellen wie Maisquellwasser, Bierhefeautolysat, Sojabohnenmehl, Weizengluten, Hefeextrakt, Fleischextrakt, Caseinhydrolysat, Hefe oder Kartoffelprotein, die häufig auch gleichzeitig als Stickstoffquelle dienen können.

Beispiele für anorganische Salze sind die Salze von Calcium, Magnesium, Natrium, Kobalt, Molybdän, Mangan, Kalium, Zink, Kupfer und Eisen. Als Anion dieser Salze sind besonders das

15 Chlor-, Sulfat- und Phosphation zu nennen. Ein wichtiger Faktor zur Steigerung der Produktivität im erfindungsgemässen Verfahren ist die Kontrolle der Fe<sup>2+-</sup> oder Fe<sup>3+</sup>-Ionenkonzentration im Produktionsmedium.

20 Gegebenenfalls werden dem Nährmedium weitere Wachstumsfaktoren zugesetzt, wie beispielsweise Vitamine oder Wachstumsförderer wie Biotin, 2-KLG, Thiamin, Folsäure, Nicotinsäure, Pantothenat oder Pyridoxin, Aminosäuren wie Alanin, Cystein, Prolin, Asparaginsäure, Glutamin, Serin, Phenylalanin, Ornithin oder Valin, Carbonsäuren wie Citronensäure, Ameisensäure, Pimelinsäure oder Milchsäure, oder Substanzen wie Dithiothreitol.

Das Mischungsverhältnis der genannten Nährstoffe hängt von der Art der Fermentation ab und wird im Einzelfall festgelegt. Die 30 Mediumkomponenten können alle zu Beginn der Fermentation vorgelegt werden, nachdem sie falls erforderlich getrennt sterilisiert oder gemeinsam sterilisiert wurden, oder aber je nach Bedarf während der Fermentation kontinuierlich oder diskontinuierlich nachgegeben werden.

35

Die Züchtungsbedingungen werden so festgelegt, dass die Organismen so wachsen, dass die bestmöglichen Ausbeuten (zu ermitteln beispielsweise durch die Aktivitätsmenge des exprimierten rekombinaten Proteins) erreicht werden. Bevorzugte Züchtungstemperaturen liegen bei 15 °C bis 40 °C. Besonders vorteilhaft sind Temperaturen zwischen 25 °C und 37 °C. Vorzugsweise wird der pH-Wert in einem Bereich von 3 bis 9 festgehalten. Besonders vorteilhaft sind pH-Werte zwischen 5 und 8. Im allgemeinen ist eine Inkubationsdauer von wenigen Stunden bis zu einigen Tagen bevorzugt von 45 8 Stunden bis zu 21 Tagen, besonders bevorzugt von 4 Stunden bis

17

14 Tagen ausreichend. Innerhalb dieser Zeit reichert sich die maximale Menge an Produkt im Medium an.

Wie Medien vorteilhaft optimiert werden können, kann der Fachmann 5 beispielsweise dem Lehrbuch Applied Microbiol Physiology, "A Practical Approach (Eds. PM Rhodes, PF Stanbury, IRL-Press, 1997, Seiten 53 - 73, ISBN 0 19 963577 3) entnehmen.

Das erfindungsgemässe Verfahren kann kontinuierlich oder diskon-10 tinuierlich in batch- oder fed-batch-weise durchgeführt werden.

"Mutation" oder "Mutationen" meint die Substitution, Addition, Deletion, Inversion oder Insertionen eines oder mehrerer Aminosäurereste bzw. Basen/Basenpaare.

15

"Homologie" zwischen zwei Nukleinsäuresequenzen meint die Identität der Nukleinsäuresequenz über die jeweils angegebene Sequenzlänge, die durch Vergleich mit Hilfe des Programmalgorithmus GAP (Wisconsin Package Version 10.0, University of Wisconsin, Genetics Computer Group (GCG), Madison, USA; Altschul et al. (1997) Nucleic Acids Res. 25:3389ff) unter Einstellung folgender Parameter berechnet wird:

Gap Weight: 50 Length Weight: 3

25

Average Match: 10 Average Mismatch: 0

Beispielhaft wird unter einer Sequenz, die eine Homologie von mindestens 50 % auf Nukleinsäurebasis mit der Sequenz SEQ ID 30 NO: 2 aufweist, eine Sequenz verstanden, die bei einem Vergleich mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 nach obigem Programmalgorithmus mit obigem Parametersatz eine Homologie von mindestens 50 % aufweist.

"Homologie" zwischen zwei Polypeptiden meint die Identität der 35 Aminosäuresequenz über die jeweils angegebene Sequenzlänge, die durch Vergleich mit Hilfe des Programmalgorithmus GAP (Wisconsin Package Version 10.0, University of Wisconsin, Genetics Computer Group (GCG), Madison, USA) unter Einstellung folgender Parameter berechnet wird:

40

Gap Weight: 8 Length Weight: 2

Average Match: 2,912 Average Mismatch:-2,003

45 Beispielhaft wird unter einer Sequenz, die eine Homologie von mindestens 50 % auf Proteinbasis mit der Sequenz SEQ ID NO: 9 aufweist, eine Sequenz verstanden, die bei einem Vergleich mit

der Sequenz SEQ ID NO: 9 nach obigem Programmalgorithmus mit obigem Parametersatz eine Homologie von mindestens 50 % aufweist.

Für eine optimale Expression heterologer Gene in Organismen kann 5 es vorteilhaft sein, die Nukleinsäuresequenzen entsprechend der im Organismus verwendeten spezifischen "codon usage" zu verändern. Die "codon usage" lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene des betreffenden Organismus leicht ermitteln.

10

Das DNA-Konstrukt, welches den L-Rhamnose-induzierbaren Promotor und die unter dessen Kontrolle zu exprimierenden Nukleinsäuresequenz umfasst, gewährleistet aufgrund einer funktionellen Verknüpfung von besagtem Promotor und besagter Nukleinsäuresequenz die Transkription und/oder Translation besagter Nukleinsäuresequenz.

Unter einer funktionellen Verknüpfung versteht man allgemein eine Anordnung in der eine genetische Kontrollsequenz ihre Funktion in 20 Bezug auf die zu exprimierende Nukleinsäuresequenz ausüben kann. Funktion kann dabei beispielsweise die Kontrolle der Expression d.h. Transkription und/oder Translation der Nukleinsäuresequenz bedeuten. Kontrolle umfasst dabei beispielsweise die Initiierung, Steigerung, Steuerung oder Suppression der Expression d.h. Tran-25 skription und ggf. Translation. Unter einer funktionellen Verknüpfung versteht man zum Beispiel die sequentielle Anordnung eines Promoter, der zu exprimierenden Nukleinsäuresequenz und ggf. weiterer regulativer Elemente wie zum Beispiel einem Terminator derart, dass jedes der regulativen Elemente seine Funktion 30 bei der Expression der Nukleinsäuresequenz erfüllen kann. Dem Fachmann sind verschiedene Wege bekannt, um zu einem der erfindungsgemässen DNA-Konstrukte zu gelangen. Die Herstellung kann mittels gängiger Rekombinations- und Klonierungstechniken realisiert werden, wie sie beispielsweise in T Maniatis, EF Fritsch 35 und J Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in TJ Silhavy, ML Berman und LW Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, FM et al., Current Protocols in Molecular 40 Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley Interscience (1987) beschrieben sind.

Besagtes DNA-Konstrukt kann weitere Funktionselemente enthalten. Der Begriff der Funktionselemente ist breit zu verstehen und 45 meint all solche Sequenzen, die einen Einfluss auf das Zustande-kommen, die Vermehrung oder Funktion der erfindungsgemässen DNA-Konstrukte oder Organismen haben. Funktionselemente gewährlei-

19

sten, verstärken, regulieren oder modifizieren zum Beispiel die Transkription und gegebenenfalls Translation in entsprechenden Witsorganismen.

5 Funktionselemente sind beispielsweise beschrieben bei "Goeddel; Gene Expression Technology: Methods in Enzymology 185, Academic Press, San Diego, CA (1990)" oder "Gruber and Crosby, in: Methods in Plant Molecular Biology and Biotechnolgy, CRC Press, Boca Raton, Florida, eds.:Glick and Thompson, Chapter 7, 89-108" sowie 10 den dort aufgewiesenen Zitaten. Je nach nachstehend näher beschriebenen Wirtsorganismus oder Ausgangsorganismus, der durch Einbringen der Expressionskassetten oder Vektoren in einen genetisch veränderten oder transgenen Organismus überführt wird, eignen sich verschiedene Kontrollsequenzen.

15

a)

25

"Genetische Kontrollsequenzen" umfassen beispielsweise die 5'-untranslatierte Region oder die nichtkodierende 3'-Region von Genen. "Genetische Kontrollsequenzen" meint ferner Sequenzen, die für Fusionsproteine bestehend aus einer Signalpeptidsequenz

- 20 kodieren. Beispielhaft aber nicht einschränkend seien zu nennen:
- Selektionsmarker sind in der Regel erforderlich, um erfolgreich transformierte Zellen zu selektionieren und den Verlust des DNA-Konstruktes aus der Wirtszelle im Laufe der Zeit und der Zellteilungen zu verhindern. Ein solcher Verlust kann insbesondere dann auftreten, wenn das durch die zu exprimierende Nukleinsäuresequenz kodierte rekombinante Protein einen toxischen Effekt auf den prokaryontischen Organismus hat. Der 30 mit dem Expressionskonstrukt eingebrachte selektionierbaren
  - Marker verleiht den erfolgreich transformierten Zellen eine Resistenz gegen ein Biozid (zum Beispiel ein Antibiotikum wie zum Beispiel Ampicillin, Kanamycin oder Hygromycin) verleiht. Beispielhaft als Selektionsmarker seien genannt:

35

- Amp (Ampicillin-Resistenz; b-Lactamase)
- Cab (Carbenicillin-Resistenz)
- Cam (Chloramphenicol-Resistenz)
- Kan (Kanamycin-Resistenz)
- 40 - Rif (Rifampicin-Resistenz)

Selektionsmarker

- Tet (Tetracyclin-Resistenz)
- Zeo (Zeocin-Resistenz)
- Spec (Spectinomycin)
- 45 Der Selektionsdruck wird durch entsprechende Mengen des Antibiotikums aufrechterhalten. Beispielhaft seien zu nennen: Ampicillin 100 mg/l, Carbenicillin 100 mg/l, Chloramphenicol

20

35 mg/l, Kanamycin 30 mg/l, Rifampicin 200 mg/l, Tetracyclin 12,5 mg/l, Spectinomycin 50 mg/l.

Selektionsmarker umfassen ferner solche Gene und Genprodukte, 5 die beispielsweise durch Komplementierung einer genetischen Defizienz in der Aminosäure- oder Nukleotidsynthese, eine Selektion einer entsprechend transformierten Wirtszelle ermöglichen. Dazu werden i.a. Medien eingesetzt, die besagte Aminosäure oder den besagten Nukleotidbaustein nicht enthal-10 ten. Verschiedene derartige Systeme sind dem Fachmann bekannt. Beispielhaft seien die Defizienzen in der Tryptophan (z.B. trpC), Leucin (z.B. leuB), Histidin (z.B. hisB) Biosynthese zu nennen, wie sie z.B. im E.coli Stamm KC8 (Clontech) vorliegen. Diese Defizienzen können u.a. durch die selektionierbaren Marker TRP1, Leu2 und HIS3 komplementiert 1.5 werden.

- b) Transkriptionsterminatoren

  Der Transkriptionsterminator vermindert eine ungewollte Transkription und erhöht die Plasmid- und mRNA Stabilität.
- c) Shine-Dalgarno Sequenzen
  Eine Shine-Dalgarno (SD) Sequenz ist erforderlich für die Initiation der Translation und ist komplementär zum 3'-Ende der
  16S ribosomalen RNA. Die Effizienz der Initiation der Translation am Start-Kodon hängt von der tatsächtlichen Sequenz
  ab. Eine geeignete Konsensussequenz für E.coli ist beispielhaft: 5'-TAAGGAGG-3'. Sie ist ca. 4 bis 14 Nukleotide stromaufwärts des Startkodon lokalisiert, wobei das Optimum bei 8
  Nukleotiden liegt. Um die Ausbildung von Sekundärstrukturen zu vermeiden (welche die Expression reduzieren können), sollte diese Region bevorzugt reich an A/T-Nukleotiden sein.
  - d) Startkodon
- Das Startkodon ist der Initiationpunkt der Translation. In E. coli ist ATG das meist genutzte Startkodon; GTG kann alternativ auch genutzt werden.
  - e) "Tags" und Fusionsproteins
- N- or C-terminale Fusionen der zu exprimierenden rekombinanten Proteine mit kürzeren Peptiden ("Tags") oder anderen Proteinen (Fusionpartnern) können vorteilhaft sein. Sie können beispielsweise eine verbesserte Expression, Löslichkeit, Detektierbarkeit und Aufreinigung ermöglichen. Bevorzugt werden derartige Fusuionen mit Protease-Spaltsequenzen (z.B. für Thrombin oder Faktor X) kombiniert, die eine Entfernung des

"Tags" bzw. des Fusionspartners nach der Expression und Aufreinigung ermöglichen.

- f) Multiple Klonierungsregionen (Multiple cloning site; MCS) er b lauben und erleichtern die Insertion einer oder mehrerer Nukleinsäuresequenzen.
- g) Stop-Kodon / Translationsterminatoren
  Von den drei möglichen Stopp-Kodons ist TAA bevorzugt, da es
  bei TAG und TGA unter Umständen zu einem "Durchlesen" ("ReadThrough") ohne Abbruch der Translation kommen kann. Es können
  auch mehrere Stopp-Kodons infolge eingesetzt werden um eine
  verläßliche Termination zu gewährleisten.

# 15 h) Reportergene Reportergene kodieren für leicht quantifizierbare Proteine, die über Eigenfarbe oder Enzymaktivität eine Bewertung der Transformationseffizienz, der Expressionshöhe, des Expressionsortes oder -zeitpunktes gewährleisten. Reportergene können z.B. für nachfolgende Proteine kodieren: Hydrolasen, Fluoreszenzproteine, Biolumineszproteine, Glucosidasen oder Peroxidasen. Bevorzugt sind Luciferasen, β-Galactosidasen,

B-Glucuronidase, "Green Fluorescence Protein", Acetyl-,

Phospo- oder Adenyltransferasen (siehe auch Schenborn E, Groskreutz D (1999) Mol Biotechnol 13(1):29-44).

Im Falle von Selektionsmarkern oder Reporterproteinen ist die für besagte Proteine kodierende Nuzkleinsäuresequenz bevorzugt mit einem in dem entsprechenden prokaryontischen Wirtorganismus funk-30 tionellen Promotor und ggf. weiteren Kontrollsequenzen funktionell zu einer Expresionskassette verknüpft. Vorteilhafte Promotoren und Kontrollsequenzen sind dem Fachmann allgemein bekannt. Beispielhaft seien Promotoren wie cos-, tac-, trp-, tet-, lpp-, lac-, lacIq-, T7-, T5-, T3-, gal-, trc-, ara-, SP6-, λ-PR- oder 35 λ-PL-Promotor zu nennen.

Die Herstellung einer transformierten Wirtzelle oder eines transformierten Wirtsorganismus erfordert, dass die entsprechende DNA (beispielsweise eine der erfindungsgemäßen Expressionskassetten oder Vektoren) in die entsprechende Wirtszelle eingebracht wird. Für diesen Vorgang, der als Transformation bezeichnet wird, steht eine Vielzahl von Methoden zur Verfügung (siehe auch Keown et al. (1990) Methods in Enzymology 185:527-537). So kann die DNA beispielhaft direkt durch Mikroinjektion, Elektroporation oder durch Bombardierung mit DNA-beschichteten Mikropartikeln (biolistische Verfahren mit der Genkanone "particle bombardment") eingeführt werden. Auch kann die Zelle chemisch, zum Beispiel mit Polyethy-

lenglycol, permeabilisiert werden, so dass die DNA durch Diffusion in die Zelle gelangen kann. Die DNA kann auch durch Fusion mit anderen DNA-enthaltenden Einheiten wie Minicells, Zellen, Lysosomen oder Liposomen erfolgen. Elektroporation ist eine wei-5 tere geeignete Methode zur Einführung von DNA, bei der die Zellen reversibel durch einen elektrischen Impuls permeabilisiert werden. Als bevorzugte allgemeine Methoden seien zu nennen Calciumphosphat vermittelte Transformation, DEAE-Dextran vermittelte Transformation, kationische Lipid-vermittelte Transformation, 10 Elektroporation, Transduktion, Infektion. Derartige Verfahren sind dem Fachmann geläufig und beispielsweise beschrieben (Davis et al. (1986) Basic Methods In Molecular Biology; Sambrook J et al. (1989) Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press; Ausubel FM et al. (1994) Current proto-15 cols in molecular biology, John Wiley and Sons; Glover DM et al. (1995) DNA Cloning Vol.1, IRL Press ISBN 019-963476-9).

Transformierte Zellen d.h. solche, die die eingeführte DNA enthalten, können von untransformierten selektioniert werden, wenn 20 ein selektionierbarer Marker Bestandteil der eingeführten DNA ist. Verschiedene Selektionsmarker sind oben beschrieben.

Das erfindungsgemäße Verfahren ist hinsichtlich der Art und Sequenz der zu exprimierenden Nuleinsäuresequenz bzw. des davon 25 ausgehend exprimierten rekombinanten Proteins nicht eingeschränkt. Die unter Kontrolle der L-Rhamnose-induzierbaren Promotors zu exprimierenden Nukleinsäuresequenzen können vielfältiger Art sein. Expression meint in diesem Zusammenhang Transkription und gegebenenfalls Translation. Neben der Expression von Nuklein-30 säuresequenzen, welche für rekombinante Proteine kodieren, können auch Nukleinsäuresequenzen exprimiert werden, die beispielsweise die Transkription einer antisense-RNA bedingen und so die Expression eines endogenen Gens der prokaryontischen Wirtszelle vermindern. Sowohl Sequenzen prokaryontischen als auch eukaryontischen 35 Ursprungs können exprimiert werden. Bevorzugt werden Sequenzen exprimiert die für rekombinante Proteine kodieren, die in einem größerem Umfang herzustellen sind. Beispielhaft jedoch nicht einschränkend seien zu nennen:

40 a) Enzyme, wie z.B. Chymosin, Proteasen, Polymerasen, Saccharidasen, Dehydrogenasen, Nukleasen, Glucanasen, Glucoseoxidase, α-Amylase, Oxidoreduktases (wie Peroxidasen oder Laccasen), Xylanasen, Phytasen, Cellulasen, Collagenasen, Hemicellulasen und Lipasen. Insbesondere bevorzugt sind

15

- Enzyme wie sie in Waschmitteln oder anderen Detergentien genutzt werden wie beispielsweise Meerrettichperoxidase, Proteasen, Amylasen, Lipasen, Esterasen oder Cellulasen
- Enzyme wie sie in der Lebensmittelindustrie genutzt werden wie Proteasen, Lipasen, Lactasen, b-Glucanase, Cellulasen oder Pectinasen
  - Enzyme wie sie in industriellen Verfahren eingesetzt werden wie Lipasen,  $\alpha$ -Amylasen, Amiloglucosidasen, Glucoamylasen, Pullulanasen, Glucoseisomerasen,
- Enzyme wie sie in industriellen Verfahren zur Herstellung von Chemikalien und Feinchemikalien eingesetzt werden wie Lipasen, Amidasen, Nitrilhydratasen, Esterasen oder Nitrilasen
  - Enzyme wie sie in der Tierernährung eingesetzt werden wie β-Glucanasen
    - Enzyme wie sie in der Papier- oder Lederindustrie eingesetzt werden wie Amylasen, Collagenasen, Cellulasen oder Xylanasen.
- Säugerproteine wie besipielsweise Blutproteins (z.B.Serumalbumin, Faktor VII, Faktor VIII, Faktor IX, Faktor X, Gewebeplasminogenfaktor, Protein C, von Willebrand-Faktor, antithrombin 111 oder Erythropoietin), "Colony Stimulating Factors" (CFS) (z.B. "Granulocyte colony-stimulating factor" (G-CSF), "Macrophage colony-stimulating factor" (M-CSF) oder "Granulocyte macrophage colony-stimulating factor" (GM-CSF)), Cytokine (z.B. Interleukine), Integrine, Addressine, Selectine, Antikörper oder Antikörperfragmente, Strukturproteine (z.B. Collagen, Fibroin, Elastin, Tubulin, Actin oder Myosin), Wachstumsfaktoren, Zellzyklusproteine, Impfstoffe, Fibrinogen, Thrombin, Insulinen.

Besonders bevorzugt kodiert die zu exprimierende Nukleinsäuresequenz für ein rekombinantes Protein ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Chymosinen, Proteasen, Polymerasen, Saccharidasen, Dehydrogenasen, Nukleasen, Glucanasen, Glucoseoxidasen, α-Amylasen, Oxidoreduktasen, Peroxidasen, Laccasen, Xylanasen, Phytasen, Cellulasen, Collagenasen, Hemicellulasen, Lipasen, Lactasen, Pectinasen, Amyloglucosidasen, Glucoamylasen, Pullulanasen, Glucoseisomerasen, Nitrilasen, Esterasen, Nitrilhydratasen, Amidasen, Oxygenasen, Oxynitrilasen, Lyasen, Lactonasen, Carboxylasen, Collagenasen, Cellulasen, Serumalbuminen, Faktor VII, Faktor VIII, Faktor IX, Faktor X, Gewebeplasminogenfaktoren, Protein C, von Willebrand-Faktoren, antiThrombinen, Erythropoietinen, "Colony 45 Stimulating Factors", Cytokinen, Interleukinen, Insulinen, Interleukinen, Int

grine, Addressine, Selectinen, Antikörpern, Antikörperfragmenten, Strukturproteinen, Collagen, Fibroinen, Elastinen, Tubulinen, AcWO 2004/050877

24

tinen, Myosinen, Wachstumsfaktoren, Zellzyklusproteinen, Impfstoffen, Fibrinogenen und Thrombinen.

PCT/EP2003/013367

In einer bevorzugen Ausführungform ist das rekombinante Protein 5 eine Nitrilase, bevorzugt eine Nitrilase beschrieben durch eine Aminosäuresequenz, die kodiert wird durch eine Nukleinsäuresequenz ausgewählt aus der Gruppe

- a) einer Nukleinsäuresequenz mit der in SEQ ID NO: 6 dargestell ten Sequenz,
  - Nukleinsäuresequenzen, die sich als Ergebnis des degenerierten genetischen Codes von der in SEQ ID NO: 6 dargestellten Nukleinsäuresequenz ableiten,

15

20

c) Derivate der in SEQ ID NO: 6 dargestellten Nukleinsäuresequenz, die für Polypeptide mit der in SEQ ID NO: 7 dargestellten Aminosäuresequenzen kodieren und mindestens 35 % Homologie auf Aminosäureebene aufweisen, ohne dass die enzymatische Wirkung der Polypeptide wesentlich reduziert ist.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung der oben beschriebenen erfindungsgemässen Wirtszellen oder -organismen zur Herstellung von Nahrungs- oder Futtermitteln, Pharmazeutika oder Feinchemikalien. Feinchemikalien meint bevorzugt Proteine, Enzyme, Vitamine, Aminosäuren, Zucker, Fettsäuren, natürliche und synthetische Geschmacks-, Aroma- und Farbstoffe.

Ferner betrifft die Erfindung Verfahren zur Herstellung von re30 kombinanten Proteinen, Enzymen und anderen Feinchemikalien wie beispielweise Aldehyden, Ketonen oder Carbonsäuren (bevorzugt chiraler Carbonsäuren) unter Einsatz einer der erfindungsgemäßen prokaryontischen Wirtszellen oder einer Präparationen derselben. Die bevorzugten Proteine und Enzyme sind oben aufgeführt.

35

Dabei kann die prokaryontische Wirtzelle in einem wachsenden, ruhenden, immobilisierten oder aufgeschlossenen Zustand vorliegen. Unter aufgeschlossenen Zellen sind beispielsweise Zellen zu verstehen, die über eine Behandlung mit beispielsweise Lösungsmitteln durchlässig gemacht worden sind, oder Zellen die über eine Enzymbehandlung, über eine mechanische Behandlung (z.B. French Press oder Ultraschall) oder über eine sonstige Methode aufgebrochen wurden. Die so erhaltenen Rohextrakte sind für das

erfindungsgemässe Verfahren vorteilhaft geeignet. Auch partiell 45 gereinigte Enzympräparationen können für das Verfahren verwendet werden. Ebenfalls geeignet sind immobilisierte Mikroorganismen

25

oder Enzyme, die vorteilhaft in der Reaktion Anwendung finden können.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft Verfahren zur Her5 stellung chiraler Carbonsäuren, wobei ein racemisches Nitril
(oder alternativ dessen Vorstufen Aldehyd und Blausäure/Cyanidsalz) zu besagter chiraler Carbonsäure umgesetzt wird durch Behandlung mit einer prokarontische Wirtszelle, die zumindest defizient ist in Bezug auf eine L-Rhamnose-Isomerase und mindestens
10 ein in besagter Wirtzelle replizierbares DNA-Konstrukt enthält,
welches eine für eine Nitrilase kodierende Nukleinsäuresequenz
unter transkriptioneller Kontrolle eines durch L-Rhamnose-induzierbaren Promotors umfaßt, wobei besagter Promotor in Bezug auf
besagte Nukleinsäuresequenz heterolog ist.

Die für die Nitrilase kodierende Nukleinsäuresequenz ist bevorzugt aus der Gruppe der oben angegebenen für Nitrilasen kodierenden Sequenzen ausgewählt.

20 Chirale Carbonsäuren sind gesuchte Verbindungen für die organische Synthesechemie. Sie sind Ausgangsprodukte für eine Vielzahl von pharmazeutischen Wirkstoffen oder Wirkstoffen für den Pflanzenschutz. Chirale Carbonsäuren können zur klassischen Racematspaltung über Diastereomeresalze verwendet werden. So wird R-(-)-25 oder S-(-)-Mandelsäure beispielsweise zur Racematspaltung racemischer Amine eingesetzt. R-(-)-Mandelsäure wird ausserdem als Zwischenprodukt bei der Synthese genutzt.

In einer bevorzugten Ausführungsform werden die chiralen Carbon-30 säuren der allgemeinen Formel I ausgehend von einem racemischen Nitril der allgemeinen Formel II hergestellt.

\* ein optisch aktives Zentrum

45

40 R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff, substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes oder unverzweigtes C1-C10-Alkyl-, C2-C10-Alkenyl-, substituiertes oder unsubstituiertes Aryl-, Hetaryl-, OR<sup>4</sup> oder NR<sup>4</sup>R<sup>5</sup> und wobei die Reste R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> immer unterschiedlich sind,

26

R4 Wasserstoff, substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes oder unverzweigtes C1-C10-Alkyl-, C2-C10-Alkenyl-, C1-C10-Alkylcarbonyl-, C2-C10-Alkenylcarbonyl-, Aryl-, Aryl-carbonyl-, Hetaryl- oder Hetarylcarbonyl-,

5

- R<sup>5</sup> Wasserstoff, substituiertes oder unsubstituiertes, verzweigtes oder unverzweigtes C1-C10-Alkyl-, C2-C10-Alkenyl-, Aryloder Hetaryl-.
- 10 Als Nitril am meisten bevorzugt sind Mandelonitril, o-Chlormandelonitril, p-Chlormandelonitril oder m-Chlormandelonitril. Als chirale Carbonsäure sind am meisten bevorzugt R-Mandelsäure, S-Mandelsäure, R-p-Chlormandelsäure, S-p-Chlormandelsäure, R-m-Chlormandelsäure, R-o-Chlormandelsäure
  15 oder S-o-Chlormandelsäure.

Einzelheiten zu der Durchführung dieser Umsetzungen bzw. zur Aufreinigung der Produkte etc. sind beispielsweise in WO 00/23577 im Detail beschrieben. Auf die dort als beschriebenen Edukte, Produkte und Verfahrensparameter wird ausdrücklich bezug genommen.

Beispiele

Allgemeine Nukleinsäureverfahren wie z.B. Klonierung, Restrik25 tionsspaltungen, Agarose-Gelelektrophorese, Verknüpfen von DNAFragmenten, Transformation von Mikroorganismen, Anzucht von Bakterien und Sequenzanalyse rekombinanter DNA wurden wenn nichts
anderes beschrieben wurde wie bei Sambrook et al. (1989) (Cold
Spring Harbor Laboratory Press: ISBN 0-87969-309-6) beschrieben
30 durchgeführt. Die Sequenzierung rekombinanter DNA-Moleküle erfolgte mit einem Laserfluoreszenz-DNA-Sequenzierer der Firma ABI
nach der Methode von Sanger (Sanger et al. (1977) Proc Natl Acad
Sci USA 74:5463-5467). Fragmente resultierend aus einer Polymerase Kettenreaktion wurden zur Vermeidung von Polymerasefehlern
35 in zu exprimierenden Konstrukten sequenziert und überprüft.

Beispiel 1: Charakterisierung des E.coli-Stammes JB1204

Escherichia coli JB1204 (CGSC6999, Bulawa CE & Raetz CRH (1984) J
40 Biol Chem 259:11257-11264) besitzt laut Literatur eine Transposoninsertion "rha-14::Tn10", wobei zur Sequenz oder Funktion von
"rha-14" keine genaueren Angaben gemacht wurden. JB1204 (ein
K12-Derivat) ist aufgrund zahlreicher anderer Mutationen im
Wachstum Stämmen wie TG1 und W3110 unterlegen, weshalb er selbst
45 nicht zur technischen Proteinherstellung herangezogen wird.

Um zu testen, ob der Stamm E.coli JB1204 noch Rhamnose verstoffwechselt und ob die Induktion eines Rhamnose-abhängigen Expressionssystems in E. coli JB1204 beeinträchtigt ist, wurden kompetente JB1204-Zellen hergestellt und mit dem Plasmid pDHE1650

5 transformiert, das ein pJOE-Derivat ist und unter Kontrolle des
Rhamnose-Promotors das Gen für eine Nitrilase trägt (Plasmid entspricht pDHE19.2 in DE 19848129). Nach 15 h Kultivierung bei 37 °C
in LB-Ampicillin-Tetracyclin mit bzw. ohne Rhamnose wurde die optische Dichte der Kulturen gemessen und die Nitrilase-Aktivität

10 nach Waschen der Zellen im "Resting-Cell"-Assay überprüft (siehe
Tabelle 1). Bei Anzucht im Gegenwart von L-Rhamnose findet bei
JB1204 wie auch beim Vergleichstamm TG1 eine Nitrilaseexpression
statt, die ohne L-Rhamnose nicht erfolgt.

15 Tab. 1

30

	Probe	Rhamnose- zusatz [g/L]	Rhamnose- verbrauch	OD <sub>600</sub>	Umsatz Mandelonitril
20	1	2	-	5,9	+
	1	0	_	5,7	_
	2	2	+	11,9	+
	2	0	_	8,0	_

25 1, E.coli JB1204 pDHE1650 in LB Amp Tet;

2, E.coli TG1 pDHE1650 in LB Amp (Positivkontrolle)

Testbedingungen:

Analyse:

10 mM Tris-HCl, 6 mM Mandelonitril, 40°C Probe mit 40 µl 1M HCl/ml abstoppen und

nach Zellabtrennung mittels HPLC untersuchen

wie in DE 19848129 beschrieben.

Beispiel 2: Herstellung des Rhamnose-defizienten Wirtsstammes
TG10 zur Produktion rekombinanter Proteine

Der für die Herstellung rekombinanter Biokatalysatoren genutzte Stamm TG1 wurde durch P1-Transduktion so modifiziert, dass er Rhamnose nicht mehr verstoffwechselt, aber das auf Rhamnose-Induktion basierende Expressionssystem der pJOE- und pDHE-Vektoren noch unbeeinträchtigt funktioniert (Bezeichnung dieses neuen Stammabkömmlings: TG10).

Um Fermentationsverfahren kostengünstig und mit hohen Ausbeuten fahren zu können, ist die Auswahl des E.coli-Stammes wichtig.

Daher wurde als Wirtsstamm E. coli TG1 gewählt, der für produktive Hochdichtezellfermentationen bekannt ist (Korz et al. (1995) J Biotechnol 39:59-65). Die Rhamnose-Defizienz aus JB1204 wurde

durch P1-Transduktion und Selektion auf Tetracyclin (15  $\mu$ g/ml) auf TG1 pDHE1650 übertragen (=TG10 pDHE1650= Lu10569).

- 2.1 P1-Transduktionsprotokoll zum Transfer der Rhamnose-Defizienz
   von JB1204 (rha14::Tn10) auf TG1
  - a) Herstellung des Donor-Lysates
- Den Donor, also JB1204 in 3 ml LB-Tet (15 μg/ml) ca. 15 h bei
   37°C anziehen (Vorkultur).
  - 3 ml LB-Tet + 5 mM CaCl<sub>2</sub> + 60  $\mu$ l Vorkultur (=1:50) bis OD600= 0,3 0,5 bei 37°C inkubieren (ca. 45 min)
- + 100 μl (frisches) Lysat des Phagen P1, 10-120 min bis zur Zellyse gut weiterschütteln (Klärung, bei altem Lysat bis zu
   5 h)
  - + 60 μl Chloroform, 30 sec vortexen zur Abtötung restlicher Zellen, Lagerung bei 4°C.
  - b) Infektion des Rezipienten
- 20 Den Rezipienten, also TG1 pDHE1650 (=Lu9682) in 3 ml LB-Amp ca. 15 h bei 37°C anziehen (Vorkultur)
  - 5 ml LB-Amp+ 5 mM CaCl $_2$  + 10 mM MgCl $_2$  + 10 mM MgSO $_4$  + 100  $\mu$ l Vorkultur (=1:50) bis OD600= 0,3 0,5 bei 37 °C inkubieren (ca. 30 min), Rest Vorkultur auf Eis
- 25 Vorkultur und Hauprkultur ernten, resuspendieren in 2,5 ml LB-Amp-Ca-Mg
  - Je 2x 100 μl Rezipient mit mit 0, 5, 30, 100 μl Donor-Lysat versetzen sowie eine Kontrolle ohne Rezipient + 100 μl Donor-Lysat und 8 min bzw. 24 min ohne zu schütteln bei 30°C inku-
- 30 bieren (Infektion)
  - + 100 μl 1 M Na-Citrat pH 7,0, 2 min bei 7000 rpm zentrifugieren, in 1 ml 0,1 M Citratpuffer pH 7,0 2-3x waschen und resuspendieren, 1 h 37°C ohne zu schütteln
  - Ernte, resuspendieren in 100 μl 0,02 M Na-Citrat pH 7,0
- 35 Je 80  $\mu$ l ausplattieren auf LB-Amp-Tet sowie je 10  $\mu$ l der Ansätze ohne Donorlysat-Zugabe auf LB-Amp, Inkubation Über Nacht bei 37°C
- Auf LB-Amp wird Rasen erhalten (Kontrolle). Kolonien von LB-Amp-Tet picken und Resistenzen, Rhamnose-Defizienz und -In-duktionsfähigkeit, Aktivität verifizieren.

Parallel wurde auch TG1 pDHE1650 pAgro4 pHSG575, das Pendant zu TG1 pDHE1650 mit Chaperon-Coexpression (GroESL), transduziert (+Spectinomycin 50 μg/ml und Chloramphenicol 10 μg/ml im Medium; 45 Bezeichnung TG10 pDHE1650 pAgro4 pHSG575=Lu10571).

Nach Übernachtkultivierung der erhaltenen Klone in 3 ml LB-Ampicillin-Rhamnose (ca. 2 g/l)-Medium (± Tetracyclin 10 μg/ml) wurden
die optischen Dichten (λ=600 nm) der Kulturen bestimmt. Die HPLCAnalytik der Kulturüberstände zeigte, daß der erhaltene E. coli5 Stamm TG10 pDHE1650 Rhamnose nicht verstoffwechseln kann. Die
Zellen wurden anschließend in Puffer gewaschen und im RestingCell-Assay auf ihre Nitrilaseaktivität getestet (Tabelle 2).

Die Rhamnose-defizienten Klone zeigten eine ähnliche Nitril-ver10 seifende Aktivität wie der entsprechender Vergleichsstamm
(TG1pDHE1650). Die Rhamnose-Konzentration nahm bei den Klonen kaum ab.

Tab. 2

15					<del></del>	<del></del>		<del></del> -
	Probe	Rhamnose Rest [g/L]	Zell- konz. [xfach]	Inkub zeit [min]	Säure [mM]	Aktivität (1x) [U/L]	OD <sub>600</sub>	Aktivität / OD <sub>600</sub> MW [U/L]
	Blank	-	0	60	0,01	0		
20	TG10 pDHE1650	1,71	0,01	60	1,02	1700	6,01	324
ı			0,05	10	1,10	2200		
25	TG1 pDHE1650	0	0,01	60	0,84	1400	7,90	180
			0,05	10	0,72	1440		
30	TG10 pDHE1650 pAgropHSG	1,67	0,01	60	0,78	1300	5,01	295
!			0,05	10	0,83	1660		
35	TG1 pDHE1650 pAgropHSG	0,34	0,01	60	1,18	1967	7,51	297
			0,05	10	1,25	2500		

Testbedingungen:

Analyse:

10 mM Tris-HCl, 6 mM Mandelonitril, 40°C Probe mit 40 µl 1M HCl/ml abstoppen und nach Zellabtrennung mittels HPLC untersuchen wie

in DE 19848129 beschrieben

(1U = 1 μmol Mandelsäure/min

30

Beispiel 3: "Curing" des Rhamnose-defizienten Wirtsstamm TG10 pDHE1650

Die Durchführung der Transduktion mit E.coli TG1 pDHE1650 bot den 5 Vorteil der Selektion gegen den Ursprungsstamm JB1204 mit Ampicillin. Für weitere Arbeiten wurde jedoch ein plasmidfreier Wirtsstamm benötigt, d.h. das Plasmid pDHE1650 sollte aus TG10 pDHE1650 entfernt weden ("Curing" von TG10 pDHE1650). Dazu wurde E.coli TG10 pDHE1650 von Eis in 3 ml LB-Tet ohne Ampicillin an-10 geimpft und ÜN bei 37 °C inkubiert. Daraus wurden eine 3 ml-Hauptkulturen 1:100 in LB-Tet animpft, die einem Hitzeschock unterzogen wurden (2,5 min 42°C). Nach 16 h Schütteln bei 37°C betrug die  $OD_{600}$  der Kultur 1,3 (entspricht ca. 1,3x109 Zellen/ml). Je 100  $\mu$ l der Verdünnungsstufen  $10^{-4}$  bis  $10^{-7}$  wurden ausplattiert auf LB-Tet 15 und die erhaltenen Kolonien (560+140+15+0) überstempelt auf LB-Tet mit Ampicillin. Ein dort schwach gewachsener Klon wurde nochmals auf LB-Amp-Tet ausgestrichen. Er wuchs nicht auf LB-Amp-Tet und zeigte nach Minipräparation (LB-Tet-Anzucht) auch keine Plamid-DNA. Dieser Ampicillin-sensitive Klon wird als TG10 bezeich-20 net (=Lu10568) und dient als Ausgangsstamm für neue Überexpressionsstämme.

Beispiel 4: Herstellung von rekombinanter L-Pantolacton-Hydrolase mit dem Rhamnose-defizienten Wirtsstamm 25 E.coli TG10

Es wurden kompetente E. coli-TG10 Zellen hergestellt und mit dem Plasmid pDHE681, pAgro4 und pHSG575-transformiert (= Probe 1 in Tab.3). Nach Übernachtkultivierung bei 37 °C zeigten die Zellen 30 eine hohe L-Pantolacton-verseifende Aktivität im Vergleich zum entsprechenden Kontrollstamm (TG1 pDHE681 pAgro4 pHSG575== Probe 2 in Tab.3), dessen maximale Aktivität i.d.R. nach 6-7 h Inkubation erreicht wird (ca. 1500 U/L) und durch längere Inkubation stark abfällt. Die Rhamnose (0,5 g/L) wurde von TG10 pDHE681 pA-35 gro4 pHSG575 nicht verstoffwechselt.

Tab. 3

40	Probe	Rhamnose Rest [g/L]	OD <sub>600</sub>	Zell- konz. [xfach]	Inkub zeit [h]	Säure [mM]	Aktivität (1x) [U/L]	Aktivität / OD <sub>600</sub> [U/L]
	Blank	_		0	1,0	1,74		_
	1	0,52	6,35	0,2	1,0	29,9	2344,2	369,2
	2	0	6,64	0,2	1,0	6,27	377,5	56,9

1, TG10 pDHE681 pAgro4 pHSG575; LB mit Ampicillin (Amp; 100  $\mu$ g/ml) Tetracyclin (Tet 10  $\mu$ g/ml), L-Rhamnose (Rha 0,5 g/l) und Isopropylthiogalactosid (IPTG 0,15 mM)

- 2, TG1 pDHE681 pAgro4 pHSG575; LB mit Ampicillin
- 5 (Amp; 100  $\mu$ g/ml), L-Rhamnose (Rha 0,5 g/l) und Isopropylthiogalactosid (IPTG 0,15 mM)

Der Test wurde detailierter wiederholt. Die Zugabe von Tetracyclin (15  $\mu g/ml$ ) zum Medium ist zur Erhaltung der Rhamnose-Defizienz nicht notwendig.

Beispiel 5: Bestimmung der Abhängigkeit der Induktion von der L-Rhamnose-Konzentration

Der Stamm E.coli TG10 (pDHE1650, pAgro4, pHSG575) wurde analog zu 5 Beispiel 1 auf LB Ampicillin (100 mg/l), Chloramphenicol 10 mg/l, Spectionomycin (50 mg/l), IPTG 0,15mM in Gegenwart verschiedener Rhamnosemengen (0 bis 2 g/l Rhamnose) angezogen und auf seine spezifische Nitrilaseaktivität hin untersucht (Doppelbestimmung). Bereits eine Konzentration von 0,01 g/l L-Rhamnose ergibt eine im 10 Durchschnitt signifikante Induktion der Expression, während in Abwesenheit von Rhamnose keinerlei signifikante Expression (über die Enzymaktivität) ermittelt werden konnte.

Vgl. auch Fig.1:

15

- A: Darstellung der relativen Aktivität (Rel. Act. %) im Verhältnis zu der L-Rhamnose-Konzentration (Conc. in g/l)
- B: Darstellung der relativen spezifischen Aktivität (Rel. Spec 20 Act. %) im Verhältnis zu der L-Rhamnose-Konzentration (Conc. in g/l)

Tab. 4: Rel. Aktiv. Rel. spez. Akt. [g/l] Rhamnosekonz. OD600 25 0,00 5,4 0,1% 0,1% 6,2 65% 0,01 668 0,02 5,8 70ቄ 73% 5,7 85% 92% 0,04 5,2 83% 98% 0,05 5,9 30 0,07 90% 93% 0,10 6,0 97% 98% 111% 0,15 5,6 101% 0,20 5,6 100% 108% 0,30 5,3 99% 115% 35 0,40 5,7 107% 114% 0,50 6,2 102ቄ 100% 1,00 5,8 101% 108% 100ቄ 2,00 6,1 100% 98 0 + Tet 4,7 0ზ **40** 0,5 + Tet 81% 988 5,1 117% 2,0 + Tet4,5 86%

- Beispiel 6: Analyse des Integrationsortes des Transposon im L-Rhamnose-Isomerase defizienten Stamm E.coli TG10
- Um den Integrationsort des Transposons Tn10 näher zu charakteri5 sieren, wurden die Rhamnose-Gene rhaT, rhaB, rhaA und rhaD via
  PCR (Pfu-Polymerase) im Vergleich von TG1 (pDHE681) und TG10
  (pDHE681) untersucht. Bei Amplifikation von rhaA (L-Rhamnose-Isomerase) oder der Region rhaA-rhaD mit den Primern MKe259/260 bzw.
  MKe 258/259 wurde bei dem mutagenisierten Stamm TG10 im Unter-
- 10 schied zum Wildtypstamm TG1 keine spezifisches Amplifikat erhalten erhalten.
  - MKe258 5'-CCCAAGCTTGGATCATGTTTGCTCCTTACAG (rhaD 3'Ende + HindIII)
  - MKe259 5'-GCGAATTCGCATGACCACTCAACTGGAACA (rhaA 5'Ende + EcoRI)
- 15 MKe260 5'-CCCAAGCTTACCCGCGGCGACTCAAAATTT (rhaA 3'Ende + HindIII)
  - Beispiel 7: Herstellung eines L-Rhamnose-Isomerase defizienten E.coli Stamms mittels gezieltem Knockout
- 20 Zur Inaktivierung der L-Rhamnose-Isomerase (rhaA) wird das rhaA-Gen zunächst mit den Primern MKe001 und MKe002 amplifiziert und in pBluescriptSK+ kloniert (XbaI/HindIII-Verdau und Ligation). Anschließend wird durch Restriktionsverdau mit BamHI und Auffüllreaktion mit Klenow-Fragment sowie anschließender Ligation ein
- 25 Frameshift eingeführt und das entsprechende rha\*-Fragment in den Gene-Replacement-Vektor pKO3 (Link et al. (1997) J Bacteriol 179:6228-6237) umkloniert. Der Knock out des rhaA-Gens in TG1pDHE1650 durch homologe Rekombination mit dem rha\*-Konstrukt wird nach Link et al. ((Link et al. (1997) J Bacteriol
- 30 179:6228-6237)) mittels Selektion auf Chloramphenicol bei 43°C, Replikaplattierung auf Saccharose bei 30°C und anschließender Verifizierung auf McConkey-Agar mit 1 g/L Rhamnose durchgeführt.
  - MKe001: 5'-ATAAGAATGCGGCCGCATGACCACTCAACTGGAACA-3'
- 35 MKe002: 5'-CTAGCTCTAGATTACCCGCGGCGACTCAA-3'
  - Beispiel 8: Herstellung von rekombinanter Nitrilase mit dem Rhamnose-defizienten Wirtsstamm TG10
- 40 Die Fed-batch-Fermentation von TG10-Derivaten wie TG10 pDHE1650 pAgro4 pHSG575 erfolgt auf einem modifizierten Riesenberg-Medium mit Glycerin als C-Quelle und Rhamnose als Induktor zur Überexpression des Zielproteins, hier der Nitrilase. Mit dem Stamm wurden vergleichbare und höhere Zelldichten und Enzymaktivitäten erteicht.

WO 2004/050877 PCT/EP2003/013367

34

## 8.1 Fermentation von E. coli TG 1

Die Fermentation des Escherichia coli (TG1 pDHE1650 pAgro4 pHSG575) erfolgte im 20 L Bioreaktor. Der Reaktor mit 10L Ar-5 beitsvolumen wurde mit 200 ml Vorkultur aus Schüttelkolben angeimpft. Das Vorkulturmedium entspricht dem Hauptkulturmedium.

## Medium:

	40 g	Glycerin 99,5 %
10	15 g	Trypton
	13,3 g	Kaliumdihydrogenphosphat
	5 g	Hefeextrakt
	4 g	Di-Ammoniumhydrogenphosphat
	1,7 g	Citronensäure
15	1,1 g	Magnesiumsulfat Heptahydrat
	1 mL	Spurenelementlösung SL Korz 1000 C
	0,1 mL	Tego KS 911 Antischaummittel
	0.062 g	Eisen(II)sulfat Heptahydrat
	10 mg	Thiaminhydrochlorid
20	ad 1 L.	VE-Wasser

Das Medium wird 30 min bei 121°C sterilisiert. Anschließend werden 0,1 g Ampicilin steril zugesetzt

# 25 Spurenelementlösung

	Citronensäure*H20	20 g
	Kobalt(II)chlorid Hexachlorid (CoCl <sub>2</sub> * 6H <sub>2</sub> O)	2,5 g
	Mangan(II)chlorid Tetrachlorid (MnCl <sub>2</sub> * 4H <sub>2</sub> O)	3,0 g
	<pre>Kupfer(II)chlorid Dihydrat (CuCl<sub>2</sub> * 2H<sub>2</sub>O)</pre>	0,3 g
30	Borsäure (H <sub>3</sub> BO <sub>3</sub> )	0,6 g
	Natriummolybdat Dihydrat (Na <sub>2</sub> MoO <sub>4</sub> * 2H <sub>2</sub> O)	0,5 g
	Zinkacetat Dihydrat (Zn(CH3COO) <sub>2</sub> * 2H <sub>2</sub> O)	2,6 g
	ad 1L VE- H2O	

# 35 Glycerinfeedlösung

	2 L	VE-Wasser
	211 g	Natriumsulfat
	13,6 g	Eisen(II)sulfat Heptahydrat
	8,8 kg	Glycerin 99,5 %
40	220 mL	Spurenelementlösung

# Rhamnosefeedlösung

7(	13	g	AR-M	asser
----	----	---	------	-------

297 g Rhamnose Monohydrat

WO 2004/050877 PCT/EP2003/013367

35

Die Fermentation erfolgt bei einer Temperatur von 37°C. Die Begasung wird zwischen 8-30 L/min, die Rührerdrehzahl von 400 bis 1500 1/min geregelt um einen pO<sub>2</sub> von 20 % nicht zu unterschreiten. Nach 1 h Fermentationszeit wird die Kultur mit IPTG (0,15 mM) induziert. Anschließend werden 76 ml Rhamnosefeedlösung zugesetzt. Bei einem Unterschreiten der Rhamnosekonzentration im Fermenter von 1.0 g/L wird Rhamnosefeedlösung nachdosiert. Nach Verbrauch der vorgelegten Glycerinmenge wird kontinuierlich Glycerin zugefüttert.

# 10 Ergebnisse:

	Zeit	pO2	ВТМ	Rhamnose	dosierte Rhamnose- feedlösung	Glycerin
15	[h]	[%]	[g/L]	[g/L]	[g]	[g/L]
	0	0	0	0	0	40.0
	2	75.8	2.3	1.70	76	35.9
	5	20.5	7.5	1.54	115	33.6
	8	33.7	17.3	1.96	244	25.4
	11	39.3	15.7	3.11	365	17.0
20	14	22.6	18.8	2.71	364	8.6
	17	30.1	21.4	1.87	404	0
	20	35.1	24.8	1.36	474	0
	23	21.5	31.8	1.18	673	0
	26	23.9	28.7	1.80	970	0
	29	36.4	42.2	0.48	1234	0
25	32	28.5	38.7	1.20	1639	0
	35	29.8	47.0	1.22	2033	0
	38	44.3	49.2	1.19	2474	0
	41	47.6	45.4	1.45	2879	0
	44	46.2	45.2	1.80	3237	0
30		Aktivitāt nach 44h:	57200	) U/L		

# 8.2 Fermentation von E. coli TG 10

Die Fermentation des *Escherichia coli* TG10 (pDHE1650 pAgro4 pHSG575) erfolgte nach derselben Vorschrift wie in Beispiel 1 mit dem Unterschied, dass die Induktion mit 18,5 g Rhamnosefeedlösung vorgenommen wurde. Es wurde keine Nachdosierung der Rhamnose vorgenommen.

# Ergebnisse:

	Zeit	pO2	ВТМ	Rhamnose	dosierte Rhamnose- feedlösung	Glycerin
5	[h]	[%]	[g/L]	[g/L]	[g]	[g/L]
	0	0	0	0.00	0	40.0
	2	71.4	2.7	0.58	18.5	38.6
	5	20.7	7.0	0.59	18.5	36.5
	8	21.7	13.2	0.59	18.5	26.4
	11	31.1	16.9	0.57	18.5	13.2
10	14	44.6	19.0	0.60	18.5	0
	17	50.5	24.0	0.58	18.5	0
	20	35.9	26.1	0.57	18.5	0
	23	33.9	33.4	0.58	18.5	0
	26	40.4	36.0	0.57	18.5	0
	29	38.2	40.8	0.55	18.5	0
15	32	34.3	45.3	0.58	18.5	0
	35	45.7	48.7	0.50	18.5	0
	38	40.0	50.7	0.50	18.5	0
	41	31.8	52.5	0.44	18.5	0
	44	29.5	50.0	0.44	18.5	0
20		Aktivität nach 44h:	59200	U/L		

## 8.3 Aktivitätstest:

Zu 880 μl Natrium-Kalium-Phosphatpuffer (10mM) werden 50 μl Zellsuspension pipettiert und auf 30°C temperiert. Die Reaktion wird durch Zugabe von 20 μl methanolischer Mandelonitrillösung (12%) gestartet. Nach 10min wird er Enzymreaktion durch Zugabe von 50 μl 1M HCl gestoppt. Die Zellmasse wird abzentrifugiert und die Mandelsäurekonzentration im Überstand wird per HPLC (ODS Hypersil 100\*2,0 mm, Laufmittel: 75% H3PO4 (14.8mM) / 25% Methanol; Flußrate: 0.5 ml/min; Injektionvolumen: 2 μl; Säulentemperatur: 40°C; Detektion: 210nm; Retentionzeit Mandelsäure: 0.9 min) gemessen.

# 8.4 Bestimmung der Rhamnosekonzentration:

Zur online Probenahme am Fermenter bedient man sich eines Keramikfilters und einer kontinuierlich betriebenen Schlauchpumpe.
Die Programmierung der HPLC-Anlage erfolgt so, daß nach jeder abgeschlossenen Analyse eine erneute Einspritzung erfolgt. Dazwischen wird das Filtrat aus dem Fermenter in ein Abfallgefäß gepumpt.

40

Chromatographische Bedingungen:

Säule: HPX 87 H, 7,8 x 300 mm

Eluent:  $0,005 \text{ M H}_2\text{SO}_4$ Flußrate: 0,5 mL/min

Fig. 35 Injektionsvolumen: 1 μL Säulentemperatur: 55°C Detektion: RI

45

#### Patentansprüche

- Verfahren zur Expression von Nukleinsäuresequenzen in prokaryontischen Wirtszellen, wobei man
  - a) mindestens ein in besagten Wirtszellen episomal replizierbares, DNA-Konstrukt umfassend eine zu exprimierende
    Nukleinsäuresequenz unter transkriptioneller Kontrolle
    eines L-Rhamnose-induzierbaren Promotors, wobei besagter
    Promotor in Bezug auf besagte Nukleinsäuresequenz heterolog ist, in besagte Wirtzellen einbringt und
- b) prokaryontischen Wirtszellen selektioniert, welche besagtes DNA-Konstrukt in episomaler Form enthalten und
  - die Expression besagter Nukleinsäuresequenz durch Zugabe von L-Rhamnose zu einer Kultur besagter selektionierter Wirtzellen induziert,

dadurch gekennzeichnet, dass die prokaryontische Wirtszelle zumindest defizient ist in Bezug auf L-Rhamnose-Isomerase.

- Verfahren nach Anspruch 1, wobei die prokaryontische Wirt zelle ausgewählt ist aus den Arten der Familie der Enterobacteriaceae oder der Ordnung Actinomycetales.
  - 3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, wobei die prokaryontische Wirtzelle Escherichia coli ist.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei der L-Rhamnose-induzierbare Promotor der rhaP<sub>BAD</sub>-Promotor aus E. coli oder ein funktionelles Äquivalent desselben oder ein funktionell äquivalentes Fragment der vorgenannten ist.
- Verfähren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei der L-Rhamnose-induzierbare Promotor zumindest ein RhaS-Bindeelement gemäß SEQ ID NO: 5 oder oder ein funktionelles Äquivalent desselben oder ein funktionell äquivalentes Fragment der vorgenannten enthält.
  - 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei der L-Rhamnose-induzierbare Promotor mindestens eine Sequenz beschrieben durch SEQ ID NO: 1, 2, 3 oder 4 enthält.

WO 2004/050877 PCT/EP2003/013367

38

- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, wobei die L-Rhamnose-Isomerase durch die Aminosäuresequenz gemäß SEQ ID NO: 9 oder ein funktionelles Äquivalent derselben beschrieben ist.
- 5 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, wobei das episomal replizierbare DNA-Konstrukt eine Größe von maximal 100000 Basen bzw. Basenpaaren hat.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, wobei das episomal replizierbare DNA-Konstrukt ausgewählt ist aus der Gruppe
  bestehend aus zirkulären Plasmidvektoren, Phagemiden und Cosmiden.
- 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, wobei die prokaryontische Wirtzelle mindestens eine weitere Defizienz in Bezug auf ein Gene aufweist, das eine Funktion der RhamnoseMetaboliserung hat, wobei besagtes Gen für ein Protein kodiert ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus der Rhamnulose-1-Phosphatase (RhaB) und der Rhamnulosephosphat-Aldolase
  (RhaD).
  - 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, wobei die Expression der zu exprimierenden Nukleinsäuresequenz die Produktion eines durch besagte Nukleinsäuresequenz kodierten Proteins bedingt.

- 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, wobei die zu exprimierende Nukleinsäuresequenz für ein rekombinantes Protein kodiert ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Chymosinen,
- Proteasen, Polymerasen, Saccharidasen, Dehydrogenasen, Nukleasen, Glucanasen, Glucoseoxidasen, α-Amylasen, Oxidoreduktasen, Peroxidasen, Laccasen, Xylanasen, Phytasen, Cellulasen, Collagenasen, Hemicellulasen, Lipasen, Lactasen, Pectinasen, Amyloglucosidasen, Glucoamylasen, Pullulanasen, Gluco-
- seisomerasen, Nitrilasen, Esterasen, Nitrilhydratasen,
  Amidasen, Oxygenasen, Oxynitrilasen, Lyasen, Lactonasen, Carboxylasen, Collagenasen, Cellulasen, Serumalbuminen, Faktor
  VII, Faktor VIII, Faktor IX, Faktor X, Gewebeplasminogenfaktoren, Protein C, von Willebrand-Faktoren, antiThrombinen,
- 40 Erythropoietinen, "Colony Stimulating Factors", Cytokinen,
  Interleukinen, Insulinen, Integrine, Addressine, Selectinen,
  Antikörpern, Antikörperfragmenten, Strukturproteinen, Collagen, Fibroinen, Elastinen, Tubulinen, Actinen, Myosinen,
  Wachstumsfaktoren, Zellzyklusproteinen, Impfstoffen, Fibrinogenen und Thrombinen.

WO 2004/050877 PCT/EP2003/013367

39

 Prokaryontische Wirtszelle, die zumindest defizient ist in Bezug auf L-Rhamnose-Isomerase und mindestens ein in besagter Wirtzelle replizierbares DNA-Konstrukt enthält, welches eine zu exprimierende Nukleinsäuresequenz unter transkriptioneller Kontrolle eines durch L-Rhamnose-induzierbaren Promotors umfaßt, wobei besagter Promotor in Bezug auf besagte Nukleinsäuresequenz heterolog ist.

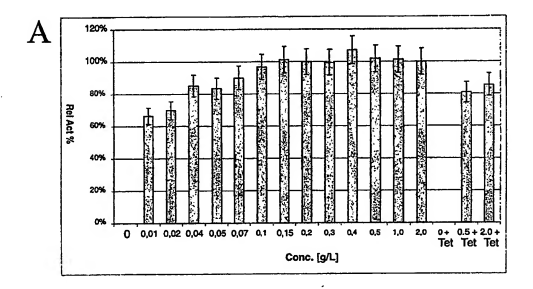
- 14. Verwendung einer prokarontischen Wirtszellen nach Anspruch 13
  10 zur Herstellung von Nahrungs- oder Futtermitteln, Enzymen,
  Chemikalien, Pharmazeutika oder Feinchemikalien.
- 15. Verfahren zur Herstellung von rekombinanten Proteinen, Enzymen und Feinchemikalien unter Einsatz einer prokaryontischen
   Wirtszellen gemäß Anspruch 13 oder einer Präparationen derselben.

20

25

30

35



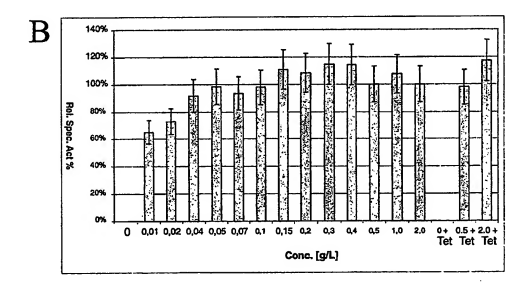


Fig. 1

## SEQUENZPROTOKOLL

```
<110> BASF Aktiengesellschaft
<120> L-Rhamnose-induzierbare Expressionssysteme
<130> AE20020689
<140>
<141>
<160> 19
<170> PatentIn Ver. 2.1
<210> 1
<211> 2046
<212> DNA
<213> Escherichia coli
<220>
<221> misc_feature
<222> (288)..(1121)
<223> coding for rhaS (positve regulator of rhaBAD
      operon)
<220>
<221> misc_feature
<222> (1108)..(2043)
<223> coding for rhaR (positive regulator of rhaRS
      operon)
<220>
<221> protein_bind
<222> (56)..(72)
<223> potential RhaS binding site
<220>
<221> protein_bind
<222> (89)..(105)
<223> potential RhaS binding site
<220>
<221> protein_bind
<222> (172)..(203)
<223> potential RhaR binding site
<220>
<221> protein_bind
<222> (210) .. (241)
<223> potential RhaR binding site
<220>
<221> misc_feature
<222> (24)
<223> potential start of transcription (complement)
aatgtgatcc tgctgaattt cattacgacc agtctaaaaa gcgcctgaat tcgcgacctt 60 .
ctcgttactg acaggaaaat gggccattgg caaccaggga aagatgaacg tgatgatgtt 120
cacaatttgc tgaattgtgg tgatgtgatg ctcaccgcat ttcctgaaaa ttcacgctgt 180
atcttgaaaa atcgacgttt tttacgtggt tttccgtcga aaatttaagg taagaacctg 240
acctcgtgat tactatttcg ccgtgttgac gacatcagga ggccagtatg accgtattac 300
atagtgtgga ttttttccg tctggtaacg cgtccgtggc gatagaaccc cggctcccgc 360
aggeggattt teetgaacat cateatgatt tteatgaaat tgtgattgte gaacatggea 420
cgggtattca tgtgtttaat gggcagccct ataccatcac cggtggcacg gtctgtttcg 480
```

acatt

```
tacgcgatca tgatcggcat ctgtatgaac ataccgataa tctgtgtctg accaatgtgc 540
tgtatcgctc gccggatcga tttcagtttc tcgccgggct gaatcagttg ctgccacaag 600
agetggatgg geagtateeg teteaetgge gegttaacea cagegtattg cageaggtge 660
gacagctggt tgcacagatg gaacagcagg aaggggaaaa tgatttaccc tcgaccgcca 720
gtcgcgagat cttgtttatg caattactgc tcttgctgcg taaaagcagt ttgcaggaga 780
acctggaaaa cagcgcatca cgtctcaact tgcttctggc ctggctggag gaccattttg 840
ccgatgaggt gaattgggat gccgtggcgg atcaattttc tctttcactg cgtacgctac 900
ateggeaget taageageaa aegggaetga egeeteageg atacetgaae egeetgegae 960
tgatgaaagc ccgacatctg ctacgccaca gcgaggccag cgttactgac atcgcctatc 1020
gctgtggatt cagcgacagt aaccactttt cgacgctttt tcgccgagag tttaactggt 1080
caccgcgtga tattcgccag ggacgggatg gctttctgca ataacgcgaa tcttctcaac 1140
gtatttgtac gccatattgc gaataatcaa cttcgttctc tggccgaggt agccacggtg 1200
gcgcatcagt taaaacttct caaagatgat ttttttgcca gcgaccagca ggcagtcgct 1260
gtggctgacc gttatccgca agatgtcttt gctgaacata cacatgattt ttgtgagctg 1320
gtgattgtct ggcgcggtaa tggcctgcat gtactcaacg atcgccctta tcgcattacc 1380
cgtggcgatc tcttttacat tcatgctgac gataaacact cctacgcttc cgttaacgat 1440
ctqqttttgc agaatattat ttattgcccg gagcgtctga agctgaatct tgactggcag 1500
ggggcgattc cgggatttaa cgccagcgca gggcaaccac actggcgctt aggtagcatg 1560
gggatggcgc aggcgcggca ggttatcggt cagcttgagc atgaaagtag tcagcatgtg 1620
ccqtttgcta acgaaatggc tgagttgctg ttcgggcagt tggtgatgtt gctgaatcgc 1680
catcgttaca ccagtgattc gttgccgcca acatccagcg aaacgttgct ggataagctg 1740
attacccggc tggcggctag cctgaaaagt ccctttgcgc tggataaatt ttgtgatgag 1800
gcatcgtgca gtgagcgcgt tttgcgtcag caatttcgcc agcagactgg aatgaccatc 1860
aatcaatato tgcgacaggt cagagtgtgt catgggcaat atottotoca gcatageege 1920
ctgttaatca gtgatatttc gaccgaatgt ggctttgaag atagtaacta tttttcggtg 1980
gtgtttaccc gggaaaccgg gatgacgccc agccagtggc gtcatctcaa ttcgcagaaa 2040
gattaa
<210> 2
<211> 287
<212> DNA
<213> Escherichia coli
<220>
<221> promoter
<222> (1)..(287)
<223> rhaBAD promoter fragment containing rhaS and rhaR
      binding sites
<400> 2
actggcctcc tgatgtcgtc aacacggcga aatagtaatc acgaggtcag gttcttacct 60
taaattttcg acggaaaacc acgtaaaaaa cgtcgatttt tcaagataca gcgtgaattt 120
tcaggaaatg cggtgagcat cacatcacca caattcagca aattgtgaac atcatcacgt 180
tcatctttcc ctqqttqcca atgqcccatt ttcctgtcag taacgagaag gtcgcgaatt 240
caggcgcttt ttagactggt cgtaatgaaa ttcagcagga tcacatt
<210> 3
<211> 125
<212> DNA
<213> Escherichia coli
<220>
<221> promoter
<222> (1)..(125)
<223> rhaBAD promoter fragment containing RhaS binding
      site
<400> 3
ttgtgaacat catcacgttc atctttccct ggttgccaat ggcccatttt cctgtcagta 60
acgagaaggt cgcgaattca ggcgcttttt agactggtcg taatgaaatt cagcaggatc 120
                                                                   125
```

```
<210> 4
<211> 123
<212> DNA
<213> Escherichia coli
<220>
<221> promoter
<222> (1)..(123)
<223> rhaBAD promoter fragment containing RhaS binding
      site
<400> 4
atcaccacaa ttcagcaaat tgtgaacatc atcacgttca tctttccctg gttgccaatg 60
gcccattttc ctgtcagtaa cgagaaggtc gcgaattcag gcgcttttta gactggtcgt 120
                                                                   123
<210> 5
<211> 51
<212> DNA
<213> Escherichia coli
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(51)
<223> palindromic RhaS binding site of rhaBAD promoter
atctttccct ggttgccaat ggcccatttt cctgtcagta acgagaaggt c
                                                                   51
<210> 6
<211> 1071
<212> DNA
<213> Alcaligenes faecalis
<220>
<221> CDS
<222> (1)..(1068)
<223> coding for nitrilase
atg cag aca aga aaa atc gtc cgg gca gcc gcc gta cag gcc gcc tct
Met Gln Thr Arg Lys Ile Val Arg Ala Ala Ala Val Gln Ala Ala Ser
                  5
                                                                   96
ccc aac tac gat ctg gca acg ggt gtt gat aaa acc att gag ctg gct
Pro Asn Tyr Asp Leu Ala Thr Gly Val Asp Lys Thr Ile Glu Leu Ala
             20
cgt cag gcc cgc gat gag ggc tgt gac ctg atc gtg ttt ggt gaa acc
                                                                   144
Arg Gln Ala Arg Asp Glu Gly Cys Asp Leu Ile Val Phe Gly Glu Thr
                             40
         35
tgg ctg ccc gga tat ccc ttc cac gtc tgg ctg ggc gca ccg gcc tgg
                                                                   192
Trp Leu Pro Gly Tyr Pro Phe His Val Trp Leu Gly Ala Pro Ala Trp
                                                                   240
tcg ctg aaa tac agt gcc cgc tac tat gcc aac tcg ctc tcg ctg gac
Ser Leu Lys Tyr Ser Ala Arg Tyr Tyr Ala Asn Ser Leu Ser Leu Asp
                                         75
                     70
                                                                   288
agt gca gag ttt caa cgc att gcc cag gcc gca cgg acc ttg ggt att
Ser Ala Glu Phe Gln Arg Ile Ala Gln Ala Ala Arg Thr Leu Gly Ile
                 85
                                                                   336
ttc atc gca ctg ggt tat agc gag cgc agc ggc agc ctt tac ctg
Phe Ile Ala Leu Gly Tyr Ser Glu Arg Ser Gly Gly Ser Leu Tyr Leu
                                                    110
            100
                                105
```

L

										-						
		tgc Cys 115														384
aaa Lys	ctc Leu 130	aaa Lys	ccc Pro	acg Thr	cat His	gta Val 135	gag Glu	cgc Arg	acc Thr	gta Val	ttt Phe 140	ggt Gly	gaa Glu	ggt Gly	tat Tyr	432
		gat Asp														480
		tgc Cys														528
		cat His														576 ·
		gaa Glu 195														624
		atc Ile														672
		gtc Val														720
		ccc Pro														768
		gga Gly														816
		att Ile 275														864
atc Ile	aat Asn 290	gac Asp	ccc Pro	gta Val	ggc Gly	cac His 295	tat Tyr	tcc Ser	aaa Lys	ccc Pro	gag Glu 300	gcc Ala	acc Thr	cgt Arg	ctg Leu	912
	Leu	gac Asp														960
		acc Thr														1008
		gtc Val														1056
	-	ccg Pro 355		tga												1071

<210> 7 <211> 356

Met Gln Thr Arg Lys Ile Val Arg Ala Ala Ala Val Gln Ala Ala Ser

1 5 10 15

Pro Asn Tyr Asp Leu Ala Thr Gly Val Asp Lys Thr Ile Glu Leu Ala 20 25 30

Arg Gln Ala Arg Asp Glu Gly Cys Asp Leu Ile Val Phe Gly Glu Thr 35 40 45

Trp Leu Pro Gly Tyr Pro Phe His Val Trp Leu Gly Ala Pro Ala Trp 50 55 60

Ser Leu Lys Tyr Ser Ala Arg Tyr Tyr Ala Asn Ser Leu Ser Leu Asp 65 70 75 80

Ser Ala Glu Phe Gln Arg Ile Ala Gln Ala Ala Arg Thr Leu Gly Ile 85 90 95

Phe Ile Ala Leu Gly Tyr Ser Glu Arg Ser Gly Gly Ser Leu Tyr Leu 100 105 110

Gly Gln Cys Leu Ile Asp Asp Lys Gly Glu Met Leu Trp Ser Arg Arg 115 120 125

Lys Leu Lys Pro Thr His Val Glu Arg Thr Val Phe Gly Glu Gly Tyr 130 135 140

Ala Arg Asp Leu Ile Val Ser Asp Thr Glu Leu Gly Arg Val Gly Ala 145 150 155 160

Leu Cys Cys Trp Glu His Leu Ser Pro Leu Ser Lys Tyr Ala Leu Tyr 165 170 175

Ser Gln His Glu Ala Ile His Ile Ala Ala Trp Pro Ser Phe Ser Leu 180 185 190

Tyr Ser Glu Gln Ala His Ala Leu Ser Ala Lys Val Asn Met Ala Ala 195 200 205

Ser Gln Ile Tyr Ser Val Glu Gly Gln Cys Phe Thr Ile Ala Ala Ser 210 215 220

Ser Val Val Thr Gln Glu Thr Leu Asp Met Leu Glu Val Gly Glu His 225 230 235 240

Asn Ala Pro Leu Leu Lys Val Gly Gly Gly Ser Ser Met Ile Phe Ala 245 250 255

Pro Asp Gly Arg Thr Leu Ala Pro Tyr Leu Pro His Asp Ala Glu Gly 260 265 270

Leu Ile Ile Ala Asp Leu Asn Met Glu Glu Ile Ala Phe Ala Lys Ala 275 280 285

Ile Asn Asp Pro Val Gly His Tyr Ser Lys Pro Glu Ala Thr Arg Leu 290 295 300

Val Leu Asp Leu Gly His Arg Asp Pro Met Thr Arg Val His Ser Lys 305 310 315 320

Ser Val Thr Arg Glu Glu Ala Pro Glu Gln Gly Val Gln Ser Lys Ile 325 330 335

Ala Ser Val Ala Ile Ser His Pro Gln Asp Ser Asp Thr Leu Leu Val 340 345 350

Gln Glu Pro Ser 355

<210> 8 <211> 1260 <212> DNA <213> Escherichia coli <220> <221> CDS <222> (1)..(1257) <223> coding for rhaA (L-rhamnose isomerase) <400> 8 · atg acc act caa ctg gaa cag gcc tgg gag cta gcg aaa cag cgt ttc 48 Met Thr Thr Gln Leu Glu Gln Ala Trp Glu Leu Ala Lys Gln Arg Phe 10 gcg gcg gtg ggg att gat gtc gag gag gcg ctg cgc caa ctt gat cgt 96 Ala Ala Val Gly Ile Asp Val Glu Glu Ala Leu Arg Gln Leu Asp Arg 20 25 tta ccc gtt tca atg cac tgc tgg cag ggc gat gat gtt tcc ggt ttt 144 Leu Pro Val Ser Met His Cys Trp Gln Gly Asp Asp Val Ser Gly Phe 192 gaa aac ccg gaa ggt tcg ctg acc ggg ggg att cag gcc aca ggc aat Glu Asn Pro Glu Gly Ser Leu Thr Gly Gly Ile Gln Ala Thr Gly Asn tat ccg ggc aaa gcg cgt aat gcc agt gag cta cgt gcc gat ctg gaa 240 Tyr Pro Gly Lys Ala Arg Asn Ala Ser Glu Leu Arg Ala Asp Leu Glu 70 cag gct atg cgg ctg att ccg ggg ccg aaa cgg ctt aat tta cat gcc 288 Gln Ala Met Arg Leu Ile Pro Gly Pro Lys Arg Leu Asn Leu His Ala 85 atc tat ctg gaa tca gat acg cca gtc tcg cgc gac cag atc aaa cca 336 Ile Tyr Leu Glu Ser Asp Thr Pro Val Ser Arg Asp Gln Ile Lys Pro 100 gag cac ttc aaa aac tgg gtt gaa tgg gcg aaa gcc aat cag ctc ggt 384 Glu His Phe Lys Asn Trp Val Glu Trp Ala Lys Ala Asn Gln Leu Gly 120 ctq qat ttt aac ccc tcc tgc ttt tcg cat ccg cta agc gcc gat ggc 432 Leu Asp Phe Asn Pro Ser Cys Phe Ser His Pro Leu Ser Ala Asp Gly 135 ttt acg ctt tcc cat gcc gac gac agc att cgc cag ttc tgg att gat 480 Phe Thr Leu Ser His Ala Asp Asp Ser Ile Arg Gln Phe Trp Ile Asp 150 cac tgc aaa gcc agc cgt cgc gtt tcg gcc tat ttt ggc gag caa ctc 528 His Cys Lys Ala Ser Arg Arg Val Ser Ala Tyr Phe Gly Glu Gln Leu 165 ggc aca cca tcg gtg atg aac atc tgg atc ccg gat ggt atg aaa gat 576 Gly Thr Pro Ser Val Met Asn Ile Trp Ile Pro Asp Gly Met Lys Asp 180 185 ate ace gtt gac egt ete gee eeg egt eag egt etg gea gea etg Ile Thr Val Asp Arg Leu Ala Pro Arg Gln Arg Leu Leu Ala Ala Leu 195

										•						
				agc Ser												672
				ttg Leu												720
				tac Tyr 245												768
				ggg ggg												816
				atg Met												864
				tgg Trp												912
	_	_		gcc Ala	_				_		_	_				960
				ctt Leu 325												1008
				ggt Gly												1056
				acc Thr												1104
				ctg Leu												1152
				gaa Glu												1200
agc Ser	gaa Glu	tgg Trp	ctg Leu	gag Glu 405	agc Ser	gtg Val	cgg Arg	gct Ala	tat Tyr 410	gag Glu	aaa Lys	gaa Glu	att Ile	ttg Leu 415	agt Ser	1248
_	cgc Arg		taa													1260
<21:	0> 9 l> 4: 2> Pl 3> Es	RT	rich	ia co	oli										<b>.</b>	
	0> 9 Thr	Thr	Gln	Leu 5	Glu	Gln	Ala	Trp	Glu 10	Leu	Ala	Lys	Gln	Arg 15	Phe	
Ala	Ala	Val	Gly 20	Ile	Asp	Val	Glu	Glu 25	Ala	Leu	Arg	Gln	Leu 30	Asp	Arg	

Le	u Pr	o Va:	l Sei	r Mei	t His	S Cys	Try 40	Gli	n Gly	y As	p Ası	Va.		r Gl	y Phe
Gli	ı Ası 50	n Pro	Glı	ı Gly	7 Ser	: Let	Thr	Gly	y Gly	y Il	e Glr 60		a Th	r Gl	y Asn
Ty:	r Pro	o Gly	/ Lys	s Ala	Arg 70	Asr	n Ala	Ser	Glı	1 Let 7!		J Ala	a Asj	p Lei	ı Glu 80
Glr	a Ala	a Met	Arg	J Let 85	l Ile	Pro	Gly	Pro	Lys 90		J Lev	Asr	ı Le	u His	s Ala
Ile	тул	Lev	1 Glu 100	ı Ser	Asp	Thr	Pro	Val 105	. Ser	Arg	y Asp	Glr	1 Ile 110		s Pro
Glu	ı His	Phe 115	Lys S	: Asr	Trp	Val	Glu 120	Trp	Ala	Lys	ala	Asr 125		ı Lev	Gly
Let	Asr 130	Phe	Asn	Pro	Ser	Cys 135		Ser	His	Pro	Leu 140		Ala	a Asp	Gly
Phe 145	Thr	Leu	Ser	His	Ala 150	Asp	Asp	Ser	Ile	155		Phe	Tr	Ile	Asp 160
His	Cys	Lys	Ala	Ser 165	Arg	Arg	Val	Ser	Ala 170		Phe	Gly	Glu	Gln 175	Leu
			180					185					190		Asp
		195					200					205			Leu
	210					215					220				Ala
225					Phe 230					235					240
				245	Met				250					255	
			260		His			265					270		
		275			Leu		280					285			
	290				Asp	295					300				
305					Ser 310					315					320
				325	Asp				330					335	
			340		Thr			345					350		
		355			Ala		360					365			_
	370					375					380				_
385					Met 390					395					400
Ser	Glu	Trp	Leu	Glu 405	Ser	Val	Arg .		Tyr 410	Glu	Lys	Glu		Leu 415	Ser

Arg Arg Gly

<210> 10 <211> 1470 <212> DNA <213> Escherichia coli <220> <221> CDS <222> (1)..(1467) <223> coding for rhaB (rhamnolukinase) <400> 10 48 atg acc ttt cgc aat tgt gtc gcc gtc gat ctc ggc gca tcc agt ggg Met Thr Phe Arg Asn Cys Val Ala Val Asp Leu Gly Ala Ser Ser Gly cgc gtg atg ctg gcg cgt tac gag cgt gaa tgc cgc agc ctg acg ctg 96 Arg Val Met Leu Ala Arg Tyr Glu Arg Glu Cys Arg Ser Leu Thr Leu . cgc gaa atc cat cgt ttt aac aat ggg ctg cat agt cag aac ggc tat Arg Glu Ile His Arg Phe Asn Asn Gly Leu His Ser Gln Asn Gly Tyr 40 gtc acc tgg gat gtg gat agc ctt gaa agt gcc att cgc ctt gga tta 192 Val Thr Trp Asp Val Asp Ser Leu Glu Ser Ala Ile Arg Leu Gly Leu 55 aac aag gtg tgc gag gaa ggg att cgt atc gat agc att ggg att gat Asn Lys Val Cys Glu Glu Gly Ile Arg Ile Asp Ser Ile Gly Ile Asp 70 65 acc tgg ggc gtg gac ttt gtg ctg ctc gac caa cag ggt cag cgt gtg Thr Trp Gly Val Asp Phe Val Leu Leu Asp Gln Gln Gly Gln Arg Val 90 85 ggc ctg ccc gtt gct tat cgc gat agc cgc acc aat ggc cta atg gcg 336 Gly Leu Pro Val Ala Tyr Arg Asp Ser Arg Thr Asn Gly Leu Met Ala 105 100 384 caq qca caa caa ctc ggc aaa cgc gat att tat caa cgt agc ggc Gln Ala Gln Gln Gln Leu Gly Lys Arg Asp Ile Tyr Gln Arg Ser Gly 115 120 atc cag ttt ctg ccc ttc aat acg ctt tat cag ttg cgt gcg ctg acg 432 Ile Gln Phe Leu Pro Phe Asn Thr Leu Tyr Gln Leu Arg Ala Leu Thr 135 gag caa caa cct gaa ctt att cca cac att gct cac gct ctg ctg atg Glu Gln Gln Pro Glu Leu Ile Pro His Ile Ala His Ala Leu Leu Met 150 ccg gat tac ttc agt tat cgc ctg acc ggc aag atg aac tgg gaa tat Pro Asp Tyr Phe Ser Tyr Arg Leu Thr Gly Lys Met Asn Trp Glu Tyr 165 170 acc aac gcc acg acc acg caa ctg gtc aat atc aat agc gac gac tgg Thr Asn Ala Thr Thr Thr Gln Leu Val Asn Ile Asn Ser Asp Asp Trp 180 185 gac gag tcg cta ctg gcg tgg agc ggg gcc aac aaa gcc tgg ttt ggt Asp Glu Ser Leu Leu Ala Trp Ser Gly Ala Asn Lys Ala Trp Phe Gly 195 200

cgc Arg	ccg Pro 210	acg Thr	cat His	ccg Pro	ggt Gly	aat Asn 215	gtc Val	ata Ile	ggt Gly	cac His	tgg Trp 220	att Ile	tgc Cys	ccg Pro	cag Gln	672
ggt Gly 225	aat Asn	gag Glu	att Ile	cca Pro	gtg Val 230	gtc Val	gcc Ala	gtt Val	gcc Ala	agc Ser 235	cat His	gat Asp	acc Thr	gcc Ala	agc Ser 240	720
										cgt Arg						768
										agc Ser						816
aat Asn	gac Asp	acg Thr 275	gca Ala	ctg Leu	gca Ala	gcc Ala	aac Asn 280	atc Ile	acc Thr	aat Asn	gaa Glu	ggc Gly 285	Gly ggg	gcg Ala	gaa Glu	864
										ggc Gly						912
cga Arg 305	gtg Val	ctt Leu	cag Gln	gag Glu	cag Gln 310	caa Gln	atc Ile	aac Asn	gat Asp	ctt Leu 315	ccg Pro	gcg Ala	ctt Leu	atc Ile	tcc Ser 320	960
										att Ile						1008
										agc Ser						1056
tgt Cys	cgg Arg	gaa Glu 355	acg Thr	gcg Ala	caa Gln	ccg Pro	atc Ile 360	ccg Pro	gaa Glu	agt Ser	gat Asp	gct Ala 365	gaa Glu	ctg Leu	gcg Ala	1104
cgc Arg	tgc Cys 370	att Ile	ttc Phe	gac Asp	agt Ser	ctg Leu 375	gcg Ala	ctg Leu	ctg Leu	tat Tyr	gcc Ala 380	gat Asp	gtg Val	ttg Leu	cat His	1152
gag Glu 385	ctg Leu	gcg Ala	cag Gln	ctg Leu	cgc Arg 390	ggt Gly	gaa Glu	gat Asp	ttc Phe	tcg Ser 395	caa Gln	ctg Leu	cat His	att Ile	gtc Val 400	1200
ggc Gly	gga Gly	ggc	tgc Cys	cag Gln 405	aac Asn	acg Thr	ctg Leu	ctc Leu	aac Asn 410	cag Gln	cta Leu	tgc Cys	gcc Ala	gat Asp 415	gcc Ala	1248
tgc Cys	ggt Gly	att Ile	cgg Arg 420	gtg Val	atc Ile	gcc Ala	Gly	cct Pro 425	gtt Val	gaa Glu	gcc Ala	tcg Ser	acg Thr 430	ctc Leu	ggc	1296
aat Asn	atc Ile	ggc Gly 435	Ile	cag Gln	tta Leu	atg Met	acg Thr 440	ctg Leu	gat Asp	gaa Glu	ctc Leu	aac Asn 445	aat Asn	gtg Val	gat Asp	1344
gat Asp	ttc Phe 450	Arg	cag Gln	gtc Val	gtc Val	agc Ser 455	acc Thr	acc	gcg Ala	aat Asn	ctg Leu 460	acc Thr	acc Thr	ttt Phe	acc Thr	1392
cct Pro 465	Asn	cct	gac Asp	agt Ser	gaa Glu 470	Ile	gcc Ala	cac	tat Tyr	gtg Val 475	gcg Ala	cag Gln	att	cac His	tct Ser 480	1440

aca cga cag aca aag gag ctt tgc gca tga Thr Arg Gln Thr Lys Glu Leu Cys Ala 485 1470

<210> 11 <211> 489 <212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 11

Met Thr Phe Arg Asn Cys Val Ala Val Asp Leu Gly Ala Ser Ser Gly
1 5 10 15

Arg Val Met Leu Ala Arg Tyr Glu Arg Glu Cys Arg Ser Leu Thr Leu 20 25 30

Arg Glu Ile His Arg Phe Asn Asn Gly Leu His Ser Gln Asn Gly Tyr 35 40 45

Val Thr Trp Asp Val Asp Ser Leu Glu Ser Ala Ile Arg Leu Gly Leu 50 55 60

Asn Lys Val Cys Glu Glu Gly Ile Arg Ile Asp Ser Ile Gly Ile Asp 65 70 75 80

Thr Trp Gly Val Asp Phe Val Leu Leu Asp Gln Gln Gly Gln Arg Val 85 90 95

Gly Leu Pro Val Ala Tyr Arg Asp Ser Arg Thr Asn Gly Leu Met Ala 100 105 110

Gln Ala Gln Gln Leu Gly Lys Arg Asp Ile Tyr Gln Arg Ser Gly 115 120 125

Ile Gln Phe Leu Pro Phe Asn Thr Leu Tyr Gln Leu Arg Ala Leu Thr 130 135 140

Glu Gln Gln Pro Glu Leu Ile Pro His Ile Ala His Ala Leu Leu Met 145 150 155 160

Pro Asp Tyr Phe Ser Tyr Arg Leu Thr Gly Lys Met Asn Trp Glu Tyr 165 170 175

Thr Asn Ala Thr Thr Thr Gln Leu Val Asn Ile Asn Ser Asp Asp Trp
180 185 190

Asp Glu Ser Leu Leu Ala Trp Ser Gly Ala Asn Lys Ala Trp Phe Gly
195 200 205

Arg Pro Thr His Pro Gly Asn Val Ile Gly His Trp Ile Cys Pro Gln 210 215 220

Gly Asn Glu Ile Pro Val Val Ala Val Ala Ser His Asp Thr Ala Ser 225 230 235 240

Ala Val Ile Ala Ser Pro Leu Asn Gly Ser Arg Ala Ala Tyr Leu Ser 245 250 255

Ser Gly Thr Trp Ser Leu Met Gly Phe Glu Ser Gln Thr Pro Phe Thr 260 265 270

Asn Asp Thr Ala Leu Ala Ala Asn Ile Thr Asn Glu Gly Gly Ala Glu 275 280 285

Gly Arg Tyr Arg Val Leu Lys Asn Ile Met Gly Leu Trp Leu Leu Gln 290 295 300

Arg Val Leu Gln Glu Gln Gln Ile Asn Asp Leu Pro Ala Leu Ile Ser 305 310 315 320

Ala Thr Gln Ala Leu Pro Ala Cys Arg Phe Ile Ile Asn Pro Asn Asp Asp Arg Phe Ile Asn Pro Glu Thr Met Cys Ser Glu Ile Gln Ala Ala 345 Cys Arg Glu Thr Ala Gln Pro Ile Pro Glu Ser Asp Ala Glu Leu Ala 360 Arg Cys Ile Phe Asp Ser Leu Ala Leu Leu Tyr Ala Asp Val Leu His 375 Glu Leu Ala Gln Leu Arg Gly Glu Asp Phe Ser Gln Leu His Ile Val 395 385 390 Gly Gly Gly Cys Gln Asn Thr Leu Leu Asn Gln Leu Cys Ala Asp Ala Cys Gly Ile Arg Val Ile Ala Gly Pro Val Glu Ala Ser Thr Leu Gly 425 Asn Ile Gly Ile Gln Leu Met Thr Leu Asp Glu Leu Asn Asn Val Asp Asp Phe Arg Gln Val Val Ser Thr Thr Ala Asn Leu Thr Thr Phe Thr 455 Pro Asn Pro Asp Ser Glu Ile Ala His Tyr Val Ala Gln Ile His Ser 475 470 Thr Arg Gln Thr Lys Glu Leu Cys Ala 485 <210> 12 <211> 825 <212> DNA <213> Escherichia coli <220> <221> CDS <222> (1)..(822) <223> coding for rhaD (rhamnulose-phosphate aldolase) <400> 12 atg caa aac att act cag tcc tgg ttt gtc cag gga atg atc aaa gcc Met Gln Asn Ile Thr Gln Ser Trp Phe Val Gln Gly Met Ile Lys Ala acc acc gac gcc tgg ctg aaa ggc tgg gat gag cgc aac ggc ggc aac 96 Thr Thr Asp Ala Trp Leu Lys Gly Trp Asp Glu Arg Asn Gly Gly Asn ctg acg cta cgc ctg gat gac gcc gat atc gca cca tat cac gac aat 144 Leu Thr Leu Arg Leu Asp Asp Ala Asp Ile Ala Pro Tyr His Asp Asn 40 192 tte cae caa caa ceg ege tat ate eeg ete age cag eee atg eet tta Phe His Gln Gln Pro Arg Tyr Ile Pro Leu Ser Gln Pro Met Pro Leu ctg gca aat aca ccg ttt att gtc acc ggc tcg ggc aaa ttc ttc cgt Leu Ala Asn Thr Pro Phe Ile Val Thr Gly Ser Gly Lys Phe Phe Arg 65 70 aac gtc cag ctt gat cct gcg gct aac tta ggc atc gta aaa gtc gac 288 Asn Val Gln Leu Asp Pro Ala Ala Asn Leu Gly Ile Val Lys Val Asp 85

														gaa Glu		336
_				_			-						-	gag Glu	-	384
														cac His		432
		_		_				_		_		_		gcg Ala	_	480
		_		_						-				gta Val 175		528
_	-		-			_	-		_				_	gac Asp	_	576
														gtg Val		624
					_					_			_	gaa Glu		672
														gtg Val		720
		_	_			_		_			_	_	-	gag Glu 255	_	768
	_			_				_	_			_	_	gcg Ala	-	816
gcg Ala	ctg Leu	taa														825
<211 <212	)> 13 l> 27 2> PI	74 RT	.: _1. :		12											
		scher	. 10111	a cc	711											
	)> 13 Gln		Ile	Thr 5	Gln	Ser	Trp	Phe	Val 10	Gln	Gly	Met	Ile	Lys 15	Ala	
Thr	Thr	Asp	Ala 20	Trp	Leu	Lys	Gly	Trp 25	Asp	Glu	Arg	Asn	Gly 30	Gly	Asn	
Leu	Thr	Leu 35	Arg	Leu	Asp	Asp	Ala 40	Asp	Ile	Ala	Pro	Tyr 45	His	Asp	Asn	
	50					55					60			Pro		
Leu 65	Ala	Asn	Thr	Pro	Phe 70	Ile	Val	Thr	Gly	Ser 75	Gly	Lys	Phe	Phe	Arg 80	

Asn Val Gln Leu Asp Pro Ala Ala Asn Leu Gly Ile Val Lys Val Asp 90 Ser Asp Gly Ala Gly Tyr His Ile Leu Trp Gly Leu Thr Asn Glu Ala 105 Val Pro Thr Ser Glu Leu Pro Ala His Phe Leu Ser His Cys Glu Arg 120 Ile Lys Ala Thr Asn Gly Lys Asp Arg Val Ile Met His Cys His Ala 135 130 Thr Asn Leu Ile Ala Leu Thr Tyr Val Leu Glu Asn Asp Thr Ala Val 155 Phe Thr Arg Gln Leu Trp Glu Gly Ser Thr Glu Cys Leu Val Val Phe Pro Asp Gly Val Gly Ile Leu Pro Trp Met Val Pro Gly Thr Asp Glu 185 Ile Gly Gln Ala Thr Ala Gln Glu Met Gln Lys His Ser Leu Val Leu 200 Trp Pro Phe His Gly Val Phe Gly Ser Gly Pro Thr Leu Asp Glu Thr 215 Phe Gly Leu Ile Asp Thr Ala Glu Lys Ser Ala Gln Val Leu Val Lys 230 235 Val Tyr Ser Met Gly Gly Met Lys Gln Thr Ile Ser Arg Glu Glu Leu Ile Ala Leu Gly Lys Arg Phe Gly Val Thr Pro Leu Ala Ser Ala Leu 260 265 270 Ala Leu <210> 14 <211> 939 <212> DNA <213> Escherichia coli <220> <221> CDS <222> (1)..(936) <223> coding for rhaR (positive regulator for rhaRS operon) <400> 14 atg gct ttc tgc aat aac gcg aat ctt ctc aac gta ttt gta cgc cat 48 Met Ala Phe Cys Asn Asn Ala Asn Leu Leu Asn Val Phe Val Arg His 10 att gcg aat aat caa ctt cgt tct ctg gcc gag gta gcc acg gtg gcg 96 Ile Ala Asn Asn Gln Leu Arg Ser Leu Ala Glu Val Ala Thr Val Ala 20 25 cat cag tta aaa ctt ctc aaa gat gat ttt ttt gcc agc gac cag cag 144 His Gln Leu Lys Leu Leu Lys Asp Asp Phe Phe Ala Ser Asp Gln Gln 40 gca gtc gct gtg gct gac cgt tat ccg caa gat gtc ttt gct gaa cat 192 Ala Val Ala Val Ala Asp Arg Tyr Pro Gln Asp Val Phe Ala Glu His 55 50

									-							
aca Thr 65	cat His	gat Asp	ttt Phe	tgt Cys	gag Glu 70	ctg Leu	gtg Val	att Ile	gtc Val	tgg Trp 75	cgc Arg	ggt Gly	aat Asn	ggc Gly	ctg Leu 80	240
cat His	gta Val	ctc Leu	aac Asn	gat Asp 85	cgc Arg	cct Pro	tat Tyr	cgc Arg	att Ile 90	acc Thr	cgt Arg	ggc Gly	gat Asp	ctc Leu 95	ttt Phe	288
tac Tyr	att Ile	cat His	gct Ala 100	gac Asp	gat Asp	aaa Lys	cac His	tcc Ser 105	tac Tyr	gct Ala	tcc Ser	gtt Val	aac Asn 110	gat Asp	ctg Leu	336
gtt Val	ttg Leu	cag Gln 115	aat Asn	att Ile	att Ile	tat Tyr	tgc Cys 120	ccg Pro	gag Glu	cgt Arg	ctg Leu	aag Lys 125	ctg Leu	aat Asn	ctt Leu	384
gac Asp	tgg Trp 130	cag Gln	ggg ggg	gcg Ala	att Ile	ccg Pro 135	gga Gly	ttt Phe	aac Asn	gcc Ala	agc Ser 140	gca Ala	Gly ggg	caa Gln	cca Pro	432
cac His 145	tgg Trp	cgc Arg	tta Leu	ggt Gly	agc Ser 150	atg Met	Gly ggg	atg Met	gcg Ala	cag Gln 155	gcg Ala	cgg Arg	cag Gln	gtt Val	atc Ile 160	480
ggt Gly	cag Gln	ctt Leu	gag Glu	cat His 165	gaa Glu	agt Ser	agt Ser	cag Gln	cat His 170	gtg Val	ccg Pro	ttt Phe	gct Ala	aac Asn 175	gaa Glu	528
atg Met	gct Ala	gag Glu	ttg Leu 180	ctg Leu	ttc Phe	ggg Gly	cag Gln	ttg Leu 185	gtg Val	atg Met	ttg Leu	ctg Leu	aat Asn 190	cgc Arg	cat His	576
cgt Arg	tac Tyr	acc Thr 195	agt Ser	gat Asp	tcg Ser	ttg Leu	ccg Pro 200	cca Pro	aca Thr	tcc Ser	agc Ser	gaa Glu 205	acg Thr	ttg Leu	ctg Leu	624
gat Asp	aag Lys 210	ctg Leu	att Ile	acc Thr	cgg Arg	ctg Leu 215	gcg Ala	gct Ala	agc Ser	ctg Leu	aaa Lys 220	agt Ser	ccc Pro	ttt Phe	gcg Ala	672
ctg Leu 225	Asp	aaa Lys	ttt Phe	tgt Cys	gat Asp 230	gag Glu	gca Ala	tcg Ser	tgc Cys	agt Ser 235	gag Glu	cgc Arg	gtt Val	ttg Leu	cgt Arg 240	720
cag Gln	caa Gln	ttt Phe	cgc Arg	cag Gln 245	cag Gln	act Thr	gga Gly	atg Met	acc Thr 250	atc Ile	aat Asn	caa Gln	tat Tyr	ctg Leu 255	cga Arg	768
cag Gln	gtc Val	aga Arg	gtg Val 260	tgt Cys	cat His	gcg Ala	caa Gln	tat Tyr 265	Leu	ctc	cag Gln	cat His	agc Ser 270	cgc Arg	ctg Leu	816
tta Leu	atc Ile	agt Ser 275	Asp	att Ile	tcg Ser	acc Thr	gaa Glu 280	Cys	ggc Gly	ttt Phe	gaa Glu	gat Asp 285	agt Ser	aac Asn	tat Tyr	864
ttt Phe	tcg Ser 290	Val	gtg Val	ttt Phe	acc Thr	cgg Arg 295	Glu	acc	ggg	atg Met	acg Thr 300	Pro	agc Ser	cag Gln	tgg Trp	912
	cat His					Lys										939
<21	.0> 1	.5														

<210> 15 <211> 312 <212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 15

Met Ala Phe Cys Asn Asn Ala Asn Leu Leu Asn Val Phe Val Arg His 1 5 10 15

Ile Ala Asn Asn Gln Leu Arg Ser Leu Ala Glu Val Ala Thr Val Ala
20 25 30

His Gln Leu Lys Leu Leu Lys Asp Asp Phe Phe Ala Ser Asp Gln Gln 35 40 45

Ala Val Ala Val Ala Asp Arg Tyr Pro Gln Asp Val Phe Ala Glu His
50 55 60

Thr His Asp Phe Cys Glu Leu Val Ile Val Trp Arg Gly Asn Gly Leu 65 70 75 80

His Val Leu Asn Asp Arg Pro Tyr Arg Ile Thr Arg Gly Asp Leu Phe

Tyr Ile His Ala Asp Asp Lys His Ser Tyr Ala Ser Val Asn Asp Leu 100 105 110

Val Leu Gln Asn Ile Ile Tyr Cys Pro Glu Arg Leu Lys Leu Asn Leu 115 120 125

Asp Trp Gln Gly Ala Ile Pro Gly Phe Asn Ala Ser Ala Gly Gln Pro 130 135 140

His Trp Arg Leu Gly Ser Met Gly Met Ala Gln Ala Arg Gln Val Ile 145 150 155 160

Gly Gln Leu Glu His Glu Ser Ser Gln His Val Pro Phe Ala Asn Glu 165 170 175

Met Ala Glu Leu Leu Phe Gly Gln Leu Val Met Leu Leu Asn Arg His 180 185 190

Arg Tyr Thr Ser Asp Ser Leu Pro Pro Thr Ser Ser Glu Thr Leu Leu 195 200 205

Asp Lys Leu Ile Thr Arg Leu Ala Ala Ser Leu Lys Ser Pro Phe Ala 210 215 220

Leu Asp Lys Phe Cys Asp Glu Ala Ser Cys Ser Glu Arg Val Leu Arg 225 230 235 240

Gln Gln Phe Arg Gln Gln Thr Gly Met Thr Ile Asn Gln Tyr Leu Arg 245 250 255

Gln Val Arg Val Cys His Ala Gln Tyr Leu Leu Gln His Ser Arg Leu 260 265 270

Leu Ile Ser Asp Ile Ser Thr Glu Cys Gly Phe Glu Asp Ser Asn Tyr 275 280 285

Phe Ser Val Val Phe Thr Arg Glu Thr Gly Met Thr Pro Ser Gln Trp 290 295 300

Arg His Leu Asn Ser Gln Lys Asp 305 310

<210> 16

<211> 837

<212> DNA

<213> Escherichia coli

<22	1> C 2> (: 3> c	1)	g fo		aS (	posi	tive	reg	ulat	or o	f rh	aBAD				
atg	0> 10 acc Thr	gta	tta Leu	cat His 5	agt Ser	gtg Val	gat Asp	ttt Phe	ttt Phe 10	ccg Pro	tct Ser	ggt Gly	aac Asn	gcg Ala 15	tcc Ser	48
	gcg Ala														cat His	96
cat His	gat Asp	ttt Phe 35	cat His	gaa Glu	att Ile	gtg Val	att Ile 40	gtc Val	gaa Glu	cat His	ggc Gly	acg Thr 45	ggt Gly	att Ile	cat His	144
	ttt Phe .50														ttc Phe	192
Val 65	cgc Arg	Asp	His	Asp	Arg 70	His	Leu	Tyr	Glu	His 75	Thr	Asp	Asn	Leu	Cys 80	240
ctg Leu	acc Thr	aat Asn	gtg Val	ctg Leu 85	tat Tyr	cgc Arg	tcg Ser	ccg Pro	gat Asp 90	cga Arg	ttt Phe	cag Gln	ttt Phe	ctc Leu 95	gcc Ala	288
	ctg Leu															336
cac His	tgg Trp	cgc Arg 115	gtt Val	aac Asn	cac His	agc Ser	gta Val 120	ttg Leu	cag Gln	cag Gln	gtg Val	cga Arg 125	cag Gln	ctg Leu	gtt Val	384
gca Ala	cag Gln 130	atg Met	gaa Glu	cag Gln	cag Gln	gaa Glu 135	ggg Gly	gaa Glu	aat Asn	gat Asp	tta Leu 140	ccc Pro	tcg Ser	acc Thr	gcc Ala	432
	cgc Arg															480
agt Ser	ttg Leu	cag Gln	gag Glu	aac Asn 165	ctg Leu	gaa Glu	aac Asn	agc Ser	gca Ala 170	tca Ser	cgt Arg	ctc Leu	aac Asn	ttg Leu 175	ctt Leu	528
	gcc Ala															576
	gcg Ala															624
aag Lys	cag Gln 210	caa Gln	acg Thr	gga Gly	ctg Leu	acg Thr 215	cct Pro	cag Gln	cga Arg	tac Tyr	ctg Leu 220	aac Asn	cgc Arg	ctg Leu	cga Arg	672
ctg Leu 225	atg Met	aaa Lys	gcc Ala	cga Arg	cat His 230	ctg Leu	cta Leu	cgc Arg	His	agc Ser 235	gag Glu	gcc Ala	agc Ser	gtt Val	act Thr 240	720

													ttt Phe			768
													cgc Arg 270			816
	gat Asp															837
<21:	0> 1' 1> 2' 2> PI 3> Es	78 RT	rich:	ia c	oli											
	0> 1' Thr		Leu	His 5	Ser	Val	Asp	Phe	Phe	Pro	Ser	Gly	Asn	Ala 15	Ser	
Val	Ala	Ile	Glu 20	Pro	Arg	Leu	Pro	Gln 25	Ala	Asp	Phe	Pro	Glu 30	-	His	
His	Asp	Phe 35	His	Glu	Ile	Val	Ile 40	Val	Glu	His	Gly	Thr 45	Gly	Ile	His	
Val	Phe 50	Asn	Gly	Gln	Pro	<b>Tyr</b> 55	Thr	Ile	Thr	Gly	Gly 60	Thr	Val	Cys	Phe	
Val 65	Arg	Asp	His	Asp	Arg 70	His	Leu	Tyr	Glu	His 75	Thr	Asp	Asn	Leu	Cys 80	
Leu	Thr	Asn	Val	Leu 85	Tyr	Arg	Ser	Pro	Asp 90	Arg	Phe	Gln	Phe	Leu 95	Ala	
Gly	Leu	Asn	Gln 100	Leu	Leu	Pro	Gln	Glu 105	Leu	Asp	Gly	Gln	Tyr 110	Pro	Ser	_
His	Trp	Arg 115	Val	Asn	His	Ser	Val 120	Leu	Gln	Gln	Val	Arg 125	Gln	Leu	Val	-
	130					135					140		Ser			
145					150					155			Arg		160	
		٠		165					170				Asn	175		
			180					185					Trp 190	-		
		195					200					205	Arg			
	210					215					220		Arg		_	
225		•			230					235			Ser		240	
				245					250					255		
Leu	Phe	Arg	Arg 260	Glu	Phe	Asn	Trp	Ser 265	Pro	Arg	Asp	Ile	Arg 270	Gln	Gly	

Arg Asp Gly Phe Leu Gln 275

<210> 18 <211> 1035 <212> DNA <213> Escherichia coli <220> <221> CDS <222> (1)..(1032) <223> coding for rhaT (rhamnose transport protein) <400> 18 atg agt aac gcg att acg atg ggg ata ttt tgg cat ttg atc ggc gcg Met Ser Asn Ala Ile Thr Met Gly Ile Phe Trp His Leu Ile Gly Ala gcc agt gca gcc tgt ttt tac gct ccg ttc aaa aaa gta aaa aaa tgg Ala Ser Ala Ala Cys Phe Tyr Ala Pro Phe Lys Lys Val Lys Lys Trp tca tgg gaa acc atg tgg tca gtc ggt ggg att gtt tcg tgg att att 144 Ser Trp Glu Thr Met Trp Ser Val Gly Gly Ile Val Ser Trp Ile Ile 40 ctg ccg tgg gcc atc agc gcc ctg tta cta ccg aat ttc tgg gcg tat 192 Leu Pro Trp Ala Ile Ser Ala Leu Leu Pro Asn Phe Trp Ala Tyr tac agc tcg ttt agt ctc tct acg cga ctg cct gtt ttt ctg ttc ggc Tyr Ser Ser Phe Ser Leu Ser Thr Arg Leu Pro Val Phe Leu Phe Gly 65 70 gct atg tgg ggg atc ggt aat atc aac tac ggc ctg acc atg cgt tat 288 Ala Met Trp Gly Ile Gly Asn Ile Asn Tyr Gly Leu Thr Met Arg Tyr 85 ctc ggc atg tcg atg gga att ggc atc gcc att ggc att acg ttg att 336 Leu Gly Met Ser Met Gly Ile Gly Ile Ala Ile Gly Ile Thr Leu Ile. 100 105 gtc ggt acg ctg atg acg cca att atc aac ggc aat ttc gat gtg ttg 384 Val Gly Thr Leu Met Thr Pro Ile Ile Asn Gly Asn Phe Asp Val Leu 120 att age ace gaa gge gga ege atg acg ttg ete gge gtt etg gtg geg Ile Ser Thr Glu Gly Gly Arg Met Thr Leu Leu Gly Val Leu Val Ala 135 ctg att ggc gta ggg att gta act cgc gcc ggg cag ttg aaa gag cgc 480 Leu Ile Gly Val Gly Ile Val Thr Arg Ala Gly Gln Leu Lys Glu Arg aag atg ggc att aaa gcc gaa gag ttc aat ctg aaa aaa ggg ctg gtg 528 Lys Met Gly Ile Lys Ala Glu Glu Phe Asn Leu Lys Lys Gly Leu Val 165 170 ctg gcg gtg atg tgc ggc att ttc tct gcc ggg atg tcc ttt gcg atg Leu Ala Val Met Cys Gly Ile Phe Ser Ala Gly Met Ser Phe Ala Met 180 185 190 aac gcc gca aaa ccg atg cat gaa gcc gct gcc gca ctt ggc gtc gat Asn Ala Ala Lys Pro Met His Glu Ala Ala Ala Leu Gly Val Asp 195

cca																
Pro	ctg Leu 210															672
	atc Ile															720
	ttg Leu															768
	aat Asn															816
	ttt Phe															864
Tyr	atc Ile 290														ggt Gly .	912
	gtc Val															960
	acg Thr															1008
	gtc Val				_			taa								1035
<21:	0> 19 1> 34 2> PI 3> Es	14 RT	rich:	ia co	oli											
	0> 19							•								
	Ser															
1		Asn	Ala	Ile 5	Thr	Met	Gly	Ile	Phe 10	Trp	His	Leu	Ile	Gly 15	Ala	
Ala	Ser	Ala	Ala 20	5 Суз	Phe	Tyr	Ala	Pro 25	10 Phe	Lys	Lys	Val	Lys 30	15 Lys	Trp	
Ala	Trp	Ala Glu 35	Ala 20 Thr	5 Cys Met	Phe Trp	Tyr Ser	Ala Val 40	Pro 25 Gly	10 Phe Gly	Lys	Lys Val	Val Ser 45	Lys 30 Trp	15 Lys Ile	Trp	
Ala Ser Leu	Trp Pro 50	Ala Glu 35 Trp	Ala 20 Thr Ala	5 Cys Met Ile	Phe Trp Ser	Tyr Ser Ala 55	Ala Val 40 Leu	Pro 25 Gly Leu	10 Phe Gly Leu	Lys Ile Pro	Lys Val Asn 60	Val Ser 45 Phe	Lys 30 Trp	15 Lys Ile Ala	Trp Ile Tyr	
Ala Ser Leu Tyr 65	Trp Pro 50 Ser	Ala Glu 35 Trp Ser	Ala 20 Thr Ala Phe	5 Cys Met Ile Ser	Phe Trp Ser Leu 70	Tyr Ser Ala 55 Ser	Ala Val 40 Leu Thr	Pro 25 Gly Leu Arg	10 Phe Gly Leu Leu	Lys Ile Pro Pro 75	Lys Val Asn 60 Val	Val Ser 45 Phe	Lys 30 Trp Trp	15 Lys Ile Ala Phe	Trp Ile Tyr Gly 80	
Ala Ser Leu Tyr 65 Ala	Trp Pro 50 Ser	Ala Glu 35 Trp Ser	Ala 20 Thr Ala Phe Gly	5 Cys Met Ile Ser Ile 85	Phe Trp Ser Leu 70 Gly	Tyr Ser Ala 55 Ser Asn	Ala Val 40 Leu Thr	Pro 25 Gly Leu Arg	10 Phe Gly Leu Leu	Lys Ile Pro Pro 75 Gly	Lys Val Asn 60 Val Leu	Val Ser 45 Phe Phe	Lys 30 Trp Trp Leu Met	15 Lys Ile Ala Phe Arg 95	Trp Ile Tyr Gly 80 Tyr	
Ala Ser Leu Tyr 65 Ala Leu	Trp Pro 50 Ser Met Gly	Ala Glu 35 Trp Ser Trp	Ala 20 Thr Ala Phe Gly Ser 100	5 Cys Met Ile Ser Ile 85 Met	Phe Trp Ser Leu 70 Gly	Tyr Ser Ala 55 Ser Asn Ile	Ala Val 40 Leu Thr Ile Gly	Pro 25 Gly Leu Arg Asn Ile 105	10 Phe Gly Leu Leu Tyr 90 Ala	Lys Ile Pro Pro 75 Gly Ile	Lys Val Asn 60 Val Leu Gly	Val Ser 45 Phe Phe Thr	Lys 30 Trp Trp Leu Met	15 Lys Ile Ala Phe Arg 95 Leu	Trp Ile Tyr Gly 80 Tyr	
Ala Ser Leu Tyr 65 Ala Leu Val	Trp Pro 50 Ser	Ala Glu 35 Trp Ser Trp Met Thr 115	Ala 20 Thr Ala Phe Gly Ser 100 Leu	5 Cys Met Ile Ser Ile 85 Met	Phe Trp Ser Leu 70 Gly Gly Thr	Tyr Ser Ala 55 Ser Asn Ile	Ala Val 40 Leu Thr Ile Gly Ile 120	Pro 25 Gly Leu Arg Asn Ile 105 Ile	10 Phe Gly Leu Leu Tyr 90 Ala Asn	Lys Ile Pro Pro 75 Gly Ile Gly	Lys Val Asn 60 Val Leu Gly Asn	Val Ser 45 Phe Phe Thr Ile Phe 125	Lys 30 Trp Trp Leu Met Thr 110 Asp	15 Lys Ile Ala Phe Arg 95 Leu Val	Trp Ile Tyr Gly 80 Tyr Ile	

Leu 145	Ile	Gly	Val	Gly	Ile 150	Val	Thr	Arg	Ala	Gly 155	Gln	Leu	Lys	Glu	Arg 160
Lys	Met	Gly	Ile	Lys 165	Ala		Glu	Phe	Asn 170	Leu	Lys	Lys	Gly	Leu 175	Val
Leu	Ala	Val	Met 180	Суѕ	Gly		•	Ser 185	Ala	Gly	Met	Ser	Phe 190	Ala	Met
Asn	Ala	Ala 195	Lys	Pro	Met	His	Glu 200	Ala	Ala	Ala	Ala	Leu 205	Gly	Val	Asp
Pro	Leu 210	Tyr	Val	Ala	Leu	Pro 215	Ser	Tyr	Val	Val	Ile 220	Met	Gly	Gly	Gly
Ala 225	Ile	Ile	Asn	Leu	Gly 230	Phe	Cys	Phe	Ile	Arg 235	Leu	Ala	Lys	Val	Lys 240
Asp	Leu	Ser	Leu	Lys 245	Ala	Asp	Phe	Ser	Leu 250	Ala	Lys	Ser	Leu	Ile 255	Ile
His	Asn	Val	Leu 260	Leu	Ser	Thr	Leu	Gly 265	Gly	Leu	Met	Trp	Tyr 270	Leu	Gln
Phe	Phe	Phe 275	Tyr	Ala	Trp	Gly	His 280	Ala	Arg	Ile	Pro	Ala 285	Gln	Tyr	Asp
Tyr	Ile 290	Ser	Trp	Met	Leu	His 295	Met	Ser	Phe	Tyr	Val 300	Leu	Cys	Gly	Gly
11e 305		Gly	Leu	Val	Leu 310	Lys	Glu	Trp	Asn	Asn 315	Ala	Gly	Arg	Arg	Pro 320
Val	Thr	Val	Leu	Ser 325	Leu	Gly	Cys	Val	Val 330	Ile	Ile	Val	Ala	Ala 335	Asn
Ile	Val	Gly	Ile 340	Gly	Met	Ala	Asn								

PCT/Lr U3/13367 . CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER PC 7 C12N15/63 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C12N Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Category ° 1-15 X STUMPP T ET AL: "EIN NEUES, L-RHAMNOSE-INDUZIERBARES EXPRESSIONSSYSTEM FUER ESCHERICHIA COLI" BIOSPEKTRUM, SPEKTRUM AKADEMISCHER VERLAG, vol. 6, no. 1, 2000, pages 33-36, XP009004621 ISSN: 0947-0867 cited in the application the whole document Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: \*T\* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone fillng date \*L\* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is ched to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) \*Y\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the cat. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or in the art. document published prior to the International filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 19/03/2004 3 March 2004

Authorized officer

Giebeler, K

Fax: (+31-70) 340-3016

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
<b>X</b>	WILMS B ET AL: "High-cell-density fermentation for production of L-N-carbamoylase using an expression system based on the Escherichia coli rhaBAD promoter" BIOTECHNOLOGY AND BIOENGINEERING. INCLUDING: SYMPOSIUM BIOTECHNOLOGY IN ENERGY PRODUCTION AND CONSERVATION, JOHN WILEY & SONS. NEW YORK, US, vol. 73, no. 2, 20 April 2001 (2001-04-20), pages 95-103, XP002228440 ISSN: 0006-3592 cited in the application the whole document	1-15
A	BULAWA C E ET AL: "ISOLATION AND CHARACTERIZATION OF ESCHERICHIA-COLI STRAINS DEFECTIVE IN CDP-DIGLYCERIDE HYDROLASE" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 259, no. 18, 1984, pages 11257-11264, XP002272208 ISSN: 0021-9258 cited in the application	
A .	HALDIMANN ANDREAS ET AL: "Use of new methods for construction of tightly regulated arabinose and rhamnose promoter fusions in studies of the Escherichia coli phosphate regulon" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 180, no. 5, March 1998 (1998-03), pages 1277-1286, XP002272209 ISSN: 0021-9193 cited in the application	
A	EGAN SUSAN M ET AL: "A regulatory cascade in the induction of rhaBAD" JOURNAL OF MOLECULAR BIOLOGY, vol. 234, no. 1, 1993, pages 87-98, XP002272210 ISSN: 0022-2836 cited in the application	

A. KLASSII IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C12N15/63		
Nach der Inf	ternationalen Palentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	eeilikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 7	nter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol C12N	ole )	
	rle aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so		
EPO-In	er Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (No ternal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBAS		Suchbegriffe)
	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X		ER VERLAG,	1-15
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Jehrnen	Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffer aber ni aber ni "E" älleres i Armel "L" Veröffer schein andere soil od ausgel "O" Veröffer eine B"P" Veröffer	intlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist.  Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen idedatum veröffentlicht worden ist.  Idedatum veröffentlicht worden ist.  Idedatum veröffentlicht worden ist.  Idedatum veröffentlicht worden ist.  Idedatum veröffentlicht zweifelhaft erwein zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt)  Intlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht müllichung die ver dem betragtigelen Amperchedatum, aber nach	*T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur Erfindung zugrundellegenden Prinzips Theorie angegeben ist  *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann allein autgrund dieser Veröffentlicher Tätigkeit beruhend betra  *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichung mit Veröffentlichung mit veröffentlichung dieser Kategorie in  *diese Verbindung für einen Fachmann  **A* Veröffentlichung, die Mitglied derselben	worden ist und mit der r zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden itung; die beanspruchte Erfindung itung nicht als neu oder auf ichtet werden itung; die beanspruchte Erfindung eil beruhend betrachtet eilner oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
Datum des	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Red	cherchenberichts
3	. März 2004	19/03/2004	
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Giebeler, K	

PCT/EP 03/13367

C /Fortants	rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	FCI/EF 03	·
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentillchung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WILMS B ET AL: "High-cell-density fermentation for production of L-N-carbamoylase using an expression system based on the Escherichia coli rhaBAD promoter" BIOTECHNOLOGY AND BIOENGINEERING. INCLUDING: SYMPOSIUM BIOTECHNOLOGY IN ENERGY PRODUCTION AND CONSERVATION, JOHN WILEY & SONS. NEW YORK, US, Bd. 73, Nr. 2, 20. April 2001 (2001-04-20), Seiten 95-103, XP002228440 ISSN: 0006-3592 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument		1–15
Α	BULAWA C E ET AL: "ISOLATION AND CHARACTERIZATION OF ESCHERICHIA-COLI STRAINS DEFECTIVE IN CDP-DIGLYCERIDE HYDROLASE"  JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 259, Nr. 18, 1984, Seiten 11257-11264, XP002272208 ISSN: 0021-9258 in der Anmeldung erwähnt		·
A	HALDIMANN ANDREAS ET AL: "Use of new methods for construction of tightly regulated arabinose and rhamnose promoter fusions in studies of the Escherichia coli phosphate regulon" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, Bd. 180, Nr. 5, März 1998 (1998-03), Seiten 1277-1286, XP002272209 ISSN: 0021-9193 in der Anmeldung erwähnt		
<b>A</b>	EGAN SUSAN M ET AL: "A regulatory cascade in the induction of rhaBAD" JOURNAL OF MOLECULAR BIOLOGY, Bd. 234, Nr. 1, 1993, Seiten 87-98, XP002272210 ISSN: 0022-2836 in der Anmeldung erwähnt		